PHOSPHOR, ARSENIC AND ANTIMONY COMPOUNDS BASED UPON DIARYL-ANELLATED BICYCLO'2.2.N! PARENT SUBSTANCES AND CATALYSTS CONTAINING SAME

Patent number:

WO0158589

Publication date:

2001-08-16

Inventor:

AHLERS WOLFGANG (DE); ROEPER MICHAEL (DE); HOFMANN PETER (DE); WARTH DANIEL C M (DE);

PACIELLO ROCCO (DE)

Applicant:

BASF AG (DE); AHLERS WOLFGANG (DE); ROEPER MICHAEL (DE); HOFMANN PETER (DE); WARTH

DANIEL C M (DE); PACIELLO ROCCO (DE)

Classification:

- international:

- european:

B01J31/18; B01J31/24; C07C45/50; C07C253/10; C07F9/46; C07F9/50; C07F9/6561; C07F9/6571; C07F9/6574; B01J31/16; C07C45/00; C07C253/00; C07F9/00; (IPC1-7): B01J31/18; B01J31/22; B01J31/24; C07B37/12; C07C2/50; C07C13/44; C07C13/64;

C07C13/68; C07C45/50; C07C51/14; C07C253/10 B01J31/18B; B01J31/18C; B01J31/24; C07C45/50;

C07C253/10; C07F9/46; C07F9/50A6; C07F9/6561;

C07F9/6571L6; C07F9/6574A6

Application number: WO2001EP01422 20010209

Priority number(s): DE20001005794 20000210; DE20001052462 20001023

Also published as:

US6977312 (B2) US2003055253 (A1) MXPA02007365 (A) CA2399431 (A1) EP1257361 (B1)

more >>

Cited documents:

US5817848 DE19652350 WO9839345 WO9830569 GB1254063

more >>

Report a data error here

Abstract of WO0158589

The present invention relates to phosphor, arsenic and antimony compounds based upon diaryl-anellated bicyclo'2.2.n! parent substances. The invention also relates to a method for producing the same and a catalyst which comprises at least one complex of a metal pertaining to the VIII. subgroup, whereby said complex has such a compound as the ligand. The invention further relates to the use of said catalysts for hydroformylation, hydrocyanation, carbonylation, hydrogenation, olefin oligomerisation, olefin polymerisation and metathesis.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. August 2001 (16.08.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/58589 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: B01J 31/18, 31/22, 31/24, C07C 13/44, 13/64, 13/68, 2/50, C07B 37/12, C07C 45/50, 253/10, 51/14
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/01422

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Februar 2001 (09.02.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 05 794.2

10. Februar 2000 (10.02.2000) DE

100 03 794.2

23. Oktober 2000 (23.10.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): AHLERS, Wolfgang [DE/DE]; Brauereistrasse 3, 67549 Worms (DE). RÖPER, Michael [DE/DE]; Pegauer Str. 10, 67157 Wachenheim (DE). HOFMANN, Peter [DE/DE]; Mittlerer Rainweg 15, 69118 Heidelberg (DE). WARTH, Daniel, C., M. [DE/DE]; Langgewann 87, 69121 Heidelberg (DE). PACIELLO, Rocco [US/DE]; Seebacherstrasse 70, 67098 Bad Dürkheim (DE).

- (74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: PHOSPHOR, ARSENIC AND ANTIMONY COMPOUNDS BASED UPON DIARYL-ANELLATED BICY-CLO'2.2.N! PARENT SUBSTANCES AND CATALYSTS CONTAINING SAME
- (54) Bezeichnung: VERBINDUNGEN DES PHOSPHORS, ARSENS UND DES ANTIMONS BASIEREND AUF DIARYLA-NELLIERTEN BICYCLO'2.2.N!-GRUNDKÖRPERN UND DIESE ENTHALTENDE KATAKYSATOREN
- (57) Abstract: The present invention relates to phosphor, arsenic and antimony compounds based upon diaryl-anellated bicyclo'2.2.n! parent substances. The invention also relates to a method for producing the same and a catalyst which comprises at least one complex of a metal pertaining to the VIII. subgroup, whereby said complex has such a compound as the ligand. The invention further relates to the use of said catalysts for hydroformylation, hydrocyanation, carbonylation, hydrogenation, olefin oligomerisation, olefin polymerisation and metathesis.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen des Phosphors, Arsens und des Antimons, basierend auf diarylanellierten Bicyclo '2.2.n!-Grundkörpen, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und einen Katalysator, der wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit einer solchen Verbindung als Liganden umfasst. Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung dieser Katalysatoren zur Hydroformylierung, Hydrocyanierung, Carbonylierung, Hydrierung, Olefinoligomerisierung und -polymerisierung sowie zur Metathese.



VERBINDUNGEN DES PHOSPHORS, ARSENS UND DES ANTIMONS BASIEREND AUF DIARYLANELLIERTEN BICYCLO'2.2.N!-GRUNDKÖRPERN UND DIESE ENTHALTENDE KATALYSATOREN

Beschreibung

5

- Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen des Phosphors, Arsens und des Antimons, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und einen Katalysator, der wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit einer solchen Verbindung als Liganden um-10 fasst. Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung dieser Katalysatoren zur Hydroformylierung, Hydrocyanierung, Carbonylierung, Hydrierung, Olefinoligomerisierung und -polymerisierung sowie zur Metathese.
- 15 Die Hydroformylierung oder Oxo-Synthese ist ein wichtiges großtechnisches Verfahren und dient der Herstellung von Aldehyden aus Olefinen, Kohlenmonoxid und Wasserstoff. Diese Aldehyde können gegebenenfalls im gleichen Arbeitsgang mit Wasserstoff zu den entsprechenden Oxo-Alkoholen hydriert werden. Die Reaktion selbst 20 ist stark exotherm und läuft im Allgemeinen unter erhöhtem Druck und bei erhöhten Temperaturen in Gegenwart von Katalysatoren ab. Als Katalysatoren werden Co-, Rh-, Ir-, Ru-, Pd- oder Pt-Verbindungen bzw. -komplexe eingesetzt, die zur Aktivitäts- und/oder Selektivitätsbeeinflussung mit N- oder P-haltigen Liganden modi-25 fiziert sein können. Bei der Hydroformylierungsreaktion kommt es aufgrund der möglichen CO-Anlagerung an jedes der beiden C-Atome einer Doppelbindung zur Bildung von Gemischen isomerer Aldehyde. Zusätzlich kann es auch zu einer Doppelbindungsisomerisierung kommen. In diesen isomeren Gemischen ist der n-Aldehyd häufig ge-30 genüber dem iso-Aldehyd begünstigt, wobei aufgrund der wesentlich größeren technischen Bedeutung der n-Aldehyde eine Optimierung der Hydroformylierungskatalysatoren zur Erzielung einer größeren n-Selektivität angestrebt wird.
- 35 Es ist bekannt, bei der Rhodium-Niederdruck-Hydroformylierung phosphorhaltige Liganden zur Stabilisierung und/oder Aktivierung des Katalysatormetalls einzusetzen. Geeignete phosphorhaltige Liganden sind z. B. Phosphine, Phosphinite, Phosphonite, Phosphoramidite, Phosphole und Phosphabenzole. Die derzeit am weitesten verbreiteten Liganden sind Triarylphosphine, wie z. B. Triphenylphosphin und sulfoniertes Triphenylphosphin, da diese

unter den Reaktionsbedingungen eine hinreichende Stabilität besitzen. Nachteilig an diesen Liganden ist jedoch, dass im Allgemeinen nur sehr hohe Ligandenüberschüsse zufriedenstellende Ausbeuten insbesondere an linearen Aldehyden liefen. Demgegenüber 5 erlauben Chelatphosphite bereits bei im Allgemeinen sehr geringen Ligandenüberschüssen hohe Ausbeuten an linearen Aldehyden. Nachteilig an diesen Liganden ist jedoch ihre geringe Stabilität, die sich verbunden mit ihren relativ hohen Beschaffungskosten negativ auf die Wirtschaftlichkeit des Hydroformylierungsprozesses aus-

In Beller et al., Journal of Molecular Catalysis A, 104 (1995), Seiten 17-85, werden rhodiumhaltige, phosphinmodifizierte Katalysatoren zur Hydroformylierung von niedrig siedenden Olefinen be-15 schrieben.

Die DE-A-196 523 50 beschreibt Katalysatoren auf Basis von 4,5-Diphosphinoacridin-Liganden. Diese eignen sich zur Katalyse der Kohlenmonoxid-Konvertierung über das Wassergasgleichgewicht.

- 20 Weiterhin sollen sie sich zur Katalyse der Hydroformylierung, Carbonylierung, Carboxylierung, Hydrierung, Hydrocyanierung, Hydrosilylierung, Polymerisation, Isomerisierung, Kreuzkupplung und Metathese eignen. Letzteres wird in diesem Dokument nicht durch Ausführungsbeispiele belegt. Nachteilig an diesen Liganden ist
- 25 ihr aufwendiger mehrstufiger Syntheseweg sowie der für eine Rhodium-Chelatisierung ungünstige Bisswinkel.

Haenel et al. beschreiben in Tetrahedron Letters, Band 34, Nr. 13, Seiten 2107ff (1993), in Tetrahedron Letters, Band 36, 30 Nr. 1, Seiten 75ff (1995) und in Chem. Ber. 124, Seite 1705ff (1991) die Synthese von Bis-(diphenylphosphino)chelaten mit Anthracen-, Dibenzofuran-, Dibenzothiophen- und Xanthen-Grundkörpern. Ein Einsatz dieser Verbindungen in der Katalyse wird nicht beschrieben. Nachteilig an diesen Verbindungen ist ihr mehrstufiger Syntheseweg sowie wiederum der für eine Rhodium-Chelatisierung ungünstige Bisswinkel.

Van Leeuwen et al. beschreiben in Organometallics 1995, 14, Seite 3081ff die Synthese von Chelatphosphinen mit Xanthen-Grundkör- 40 pern sowie deren Einsatz als Cokatalysatoren in der Rhodium-Niederdruck-Hydroformylierung von α -Olefinen. Nachteilig an diesen Liganden ist die aufwendige Synthese des Xanthen-Grundkörpers sowie die Notwendigkeit zum Einsatz empfindlicher metallorganischer Verbindungen bei der Synthese. Hydroformylierungsverfahren unter 45 Einsatz von Katalysatoren auf Basis dieser Liganden sind daher wirtschaftlich benachteiligt.

PCT/EP01/01422

WO 01/58589

Die katalytische Hydrocyanierung zur Herstellung von Nitrilen aus Olefinen besitzt ebenfalls große technische Bedeutung.

In "Applied Homogeneous Catalysis with Organometallic Compounds", 5 Band 1, VCH Weinheim, Seite 465ff wird allgemein die heterogen und homogen katalysierte Addition von Cyanwasserstoff an Olefine beschrieben. Dabei werden vor allem Katalysatoren auf Basis von Phosphin-, Phosphit- und Phosphonit-Komplexen des Nickels und Palladiums verwendet.

10

C. A. Tolman et al. beschreiben in Organometallics 1984, 3, Seite 33ff die katalytische Hydrocyanierung von Olefinen in Gegenwart von Nickel(0)-Phosphitkomplexen unter spezieller Berücksichtigung der Effekte von Lewis-Säuren auf die Cyanwasser-

15 stoffaddition.

In Advances in Catalysis, Band 33, 1985, Academic Press Inc., Seite 1ff wird übersichtsartig die homogen Nickel-katalysierte Hydrocyanierung von Olefinen beschrieben. Als Katalysatoren wer-20 den Nickel(0)-Komplexe mit Phosphin- und Phosphitliganden eingesetzt.

Keine der zuvor genannten Literaturstellen beschreibt Katalysatoren, wie Hydroformylierungskatalysatoren oder Hydrocyanierungska-25 talysatoren, auf Basis von phosphorhaltigen diarylanellierten Bicyclo[2.2.n]-Grundkörpern.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen des Phosphors, Arsens und des Antimons sowie ein Ver-30 fahren zu ihrer Herstellung zur Verfügung zu stellen. Diese Verbindungen sollen sich vorzugsweise als Liganden für Übergangsmetallkomplexe von Metallen der VIII. Nebengruppe eignen, um somit neue Katalysatoren auf Basis dieser Metallkomplexe zur Verfügung zu stellen. Vorzugsweise sollen diese Liganden leicht herstellbar 35 sein und/oder ihre Komplexe unter den Reaktionsbedingungen der zu katalysierenden Reaktionen möglichst stabil sein. Vorzugsweise sollen sich die Katalysatoren zur Hydroformylierung, Hydrocyanierung oder Carbonylierung eignen und eine gute katalytische Aktivität aufweisen.

40

Überraschenderweise wurden nun Verbindungen des Phosphors, Arsens und des Antimons auf Basis von diarylanellierten Bicyclo[2.2.n]-Grundkörpern gefunden, die sich als Liganden für Übergangsmetallkomplexe von Metallen der VIII. Nebengruppe eig-45 nen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^3 \\
R^2 & X & R^4 \\
\hline
Y^1 & Y^2
\end{array}$$

(I)

10

5

worin

A¹ und A² unabhängig voneinander für B, N, P oder CR⁵ stehen, wobei R⁵ für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl oder Hetaryl steht,

X für O, S, NRa oder eine zweiwertige verbrückende Gruppe steht, wobei Ra für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht,

20

Y¹ und Y² unabhängig voneinander für mindestens ein Phosphor-, Arsen- oder Antimonatom aufweisende Reste stehen, worin das Phosphor-, Arsen- oder Antimonatom direkt oder über ein Sauerstoffatom an den Phenylring in Formel I gebunden ist,

25

30

R¹, R², R³ und R⁴ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl oder Cyano stehen, wobei E¹ und E² gleich oder verschieden sind und für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl stehen.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfasst der Ausdruck 'Alkyl' geradkettige und verzweigte Alkylgruppen. Vorzugsweise handelt es sich dabei um geradkettige oder verzweigte C_1 - C_8 -Alkyl-, bevorzug-

- 35 terweise C₁-C₆-Alkyl- und besonders bevorzugt C₁-C₄-Alkylgruppen. Beispiele für Alkylgruppen sind insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 2-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, 2-Pentyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl,
- 40 2-Hexyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Heptyl, 3-Heptyl, 2-Ethylpentyl,
- 45 1-Propylbutyl, Octyl.

Bei der Cycloalkylgruppe handelt es sich vorzugsweise um eine $C_5-C_7-Cycloalkylgruppe$, wie Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

5 Wenn die Cycloalkylgruppe substituiert ist, weist sie vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5, insbesondere 1, 2 oder 3 Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy oder Halogen auf.

Aryl steht vorzugsweise für Phenyl, Tolyl, Xylyl, Mesityl, Naph-10 thyl, Anthracenyl, Phenanthrenyl, Naphthacenyl und insbesondere für Phenyl oder Naphthyl.

Substituierte Arylreste weisen vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5, insbesondere 1, 2 oder 3 Substituenten, ausgewählt unter Alkyl,

15 Alkoxy, Carboxyl, Carboxylat, Trifluormethyl, $-SO_3H$, Sulfonat, NE^1E^2 , Alkylen- NE^1E^2 , Nitro, Cyano oder Halogen auf. Ein bevorzugter substituierter Arylrest ist auch Pentafluorphenyl.

Hetaryl steht vorzugsweise für Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, 20 Indolyl, Carbazolyl, Pyridyl, Chinolinyl, Acridinyl, Pyridazinyl, Pyrimidinyl oder Pyrazinyl.

Substituierte Hetarylreste weisen vorzugsweise 1, 2 oder 3 Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, -SO₃H, Sulfonat, 25 NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl oder Halogen auf.

Die obigen Ausführungen zu Alkyl-, Cycloalkyl- und Arylresten gelten entsprechend für Alkoxy-, Cycloalkyloxy- und Aryloxyreste.

30 Die Reste NE¹E² stehen vorzugsweise für N,N-Dimethyl, N,N-Diethyl, N,N-Dipropyl, N,N-Diisopropyl, N,N-Di-n-butyl, N,N-Di-t.-butyl, N,N-Dicyclohexyl oder N,N-Diphenyl.

Halogen steht für Fluor, Chlor, Brom und Iod, bevorzugt für 35 Fluor, Chlor und Brom.

Carboxylat steht im Rahmen dieser Erfindung vorzugsweise für ein Derivat einer Carbonsäurefunktion, insbesondere für ein Metall-carboxylat, eine Carbonsäureesterfunktion oder eine Carbonsäu-

- 40 reamidfunktion, besonders bevorzugt für eine Carbonsäureesterfunktion. Dazu zählen z.B. die Ester mit C_1 - C_4 -Alkanolen, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, sec.-Butanol und tert.-Butanol.
- 45 A¹ und A² sind vorzugsweise ausgewählt unter N und CR⁵. Wenn R⁵ für Alkyl, Cycloalkyl, Aryl oder Hetaryl steht, so können diese Reste wenigstens einen Substituenten aufweisen. Bevorzugte Sub-

stituenten der Reste R⁵ sind polare (hydrophile) Gruppen. Bevorzugt sind die polaren Gruppen ausgewählt unter COOR^k, COO-M⁺, SO₃R^k, SO₃-M⁺, NE³E⁴, NE³E⁴E⁵+X⁻, OR^f, SR^f, (CHR¹CH₂O)_xR^k oder (CH₂CH₂N(E³))_xR^k, worin R^k, E³, E⁴ und E⁵ jeweils gleiche oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl bedeuten; R¹ für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht; M⁺ für ein Kation, wie Li⁺, Na⁺, K⁺, NH₄⁺, steht; X⁻ für ein Anion, wie Cl⁻ und Br⁻ steht, und x für eine ganze Zahl von 1 bis 120 steht.

10

Wenn R⁵ für einen, gegebenenfalls über eine Spacergruppe gebundenen, polymeren Träger steht, so ist der Träger vorzugsweise ausgewählt unter Styrolhomo- und -copolymeren, insbesondere Styrol-Divinylbenzol-Copolymeren (Merrifield-Harzen), Polyamiden, aminomethylierten Polystyrolharzen etc. Geeignete Spacer umfassen Alkylenketten, die gegebenenfalls durch ein oder mehrere nicht benachbarte Heteroatome, wie O, S, NR^x, worin R^x für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht, unterbrochen sein können. Weiterhin können die Alkylenketten auch funktionelle Gruppen, wie 20 Ester- und/oder Aminogruppen aufweisen.

Nach einer bevorzugten Ausführung steht R^5 für Wasserstoff oder, gegebenenfalls substituiertes, $C_1-C_8-Alkyl$.

25 Y¹ und Y² stehen vorzugsweise für ein Phosphoratom aufweisende Reste und insbesondere für einen Rest der Formeln PR^6R^7 , $P(OR^6)R^7$, $P(OR^6)(OR^7)$, OPR^6R^7 , $OP(OR^6)R^7$ oder $OP(OR^6)(OR^7)$, worin

R6 und R7 unabhängig voneinander für Alkyl, Cycloalkyl, Aryl oder 30 Hetaryl stehen, welche gegebenenfalls einen, zwei oder drei Substituenten ausgewählt unter Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Cycloalkyloxy, Aryloxy, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Carboxyl, Carboxylat, Acyl, -SO3H, Sulfonat, NE1E2 und Alkylen-NE¹E² tragen, wobei E¹ und E² gleich oder verschieden 35 sind und ausgewählt sind unter Alkyl, Cycloalkyl und Aryl, R^6 und R^7 zusammen mit dem Phosphoratom und, falls vorhanden, dem/den Sauerstoffatom(en), an die sie gebunden sind, für einen 5- bis 8-gliedrigen Heterocyclus stehen, der gegebenen-40 falls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Aryl und/oder Hetaryl anelliert ist, wobei die anellierten Gruppen unabhängig voneinander je einen, zwei, drei oder vier Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, Nitro, Cyano, Carboxyl, Carboxylat, -SO3H, Sulfonat, NE1E2 und 45 Alkylen-NE1E2 tragen können und wobei der Heterocyclus gegebenenfalls zusätzlich ein oder zwei Heteroatom(e), die ausgewählt sind unter N, O und S, aufweisen kann.

Vorzugsweise steht die verbrückende Gruppe X für eine zweiwertige 5 verbrückende Gruppe mit 1 bis 15 Atomen in der Kette zwischen den flankierenden Bindungen.

Bevorzugt steht X für eine C_1 - bis C_{10} -Alkylenbrücke, die eine, zwei, drei oder vier Doppelbindungen und/oder einen, zwei, drei 10 oder vier Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, Nitro, Cyano, Carboxyl, Carboxylat, Cycloalkyl und Aryl, aufweisen kann, wobei der Arylsubstituent zusätzlich einen, zwei oder drei Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, Trifluormethyl, -SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², 15 Nitro, Alkoxycarbonyl oder Cyano, tragen kann, und/oder die Alkylenbrücke X durch ein, zwei oder drei nicht benachbarte, gegebenenfalls substituierte Heteroatome unterbrochen sein kann, und/ oder die Alkylenbrücke X ein-, zwei- oder dreifach mit Aryl und/ oder Hetaryl anelliert sein kann, wobei die anellierten Aryl- und 20 Hetarylgruppen je einen, zwei oder drei Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Cycloalkoxy, Aryloxy, Acyl, Halogen, Trifluormethyl, -SO3H, Sulfonat, Nitro, Cyano, Carboxyl, Alkoxycarbonyl, NE¹E² oder Alkylen-NE¹E² tragen können, wobei ${\rm E}^1$ und ${\rm E}^2$ gleich oder verschieden sein können und 25 für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl stehen.

Der Rest X steht vorzugsweise für eine C₁- bis C₈-Alkylenbrücke, die, in Abhängigkeit von der Kohlenstoffatomanzahl, 1-, 2- oder 3fach mit Aryl anelliert ist und/oder die 1, 2, 3 oder 4 Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Cycloalkyl und gegebenenfalls substituiertem Aryl, aufweisen kann und/oder die zusätzlich durch 1, 2 oder 3 gegebenenfalls substituierte Heteroatome unterbrochen sein kann.

35 Bei den anellierten Arylen der Reste X handelt es sich bevorzugt um Benzol oder Naphthalin, insbesondere um Benzol. Anellierte Benzolringe sind vorzugsweise unsubstituiert oder weisen 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 Substituenten auf, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-40 NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Carboxyl, Alkoxycarbonyl und Cyano. Anellierte Naphthaline sind vorzugsweise unsubstituiert oder weisen im nicht anellierten Ring und/oder im anellierten Ring jeweils 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 der zuvor bei den anellierten Benzolringen genannten Substituenten auf. Dieser steht dann bevorzugt für Alkyl oder Alkoxycarbonyl. Bei den Substituenten der anellierten Aryle steht Alkyl vorzugsweise für C₁- bis C₄-Alkyl und insbesondere für Methyl, Isopropyl und tert.-Butyl. Al-

koxy steht dabei vorzugsweise für C_1 - bis C_4 -Alkoxy und insbesondere für Methoxy. Alkoxycarbonyl steht vorzugsweise für C_1 - bis C4-Alkoxycarbonyl. Halogen steht dabei insbesondere für Fluor und Chlor.

Wenn die Alkylenbrücke des Restes X durch 1, 2 oder 3, gegebenenfalls substituierte Heteroatome unterbrochen ist, so sind diese bevorzugt ausgewählt unter O, S oder NR17, wobei R17 für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht.

10

Wenn die Alkylenbrücke des Restes X substituiert ist, so weist sie 1, 2, 3 oder 4 Substituenten auf, der/die vorzugsweise ausgewählt ist/sind unter Alkyl, Cycloalkyl und Aryl, wobei der Arylsubstituent zusätzlich 1, 2 oder 3 Substituenten, die ausgewählt 15 sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, -SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE1E2, Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl und Cyano, tragen kann. Vorzugsweise sind die Substituenten der Alkylenbrücke X ausgewählt unter Methyl, Ethyl, n- Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, Phenyl, p-(C1- bis C4-Alkyl)phenyl, be-20 vorzugt p-Methylphenyl, p- $(C_1$ - bis C_4 -Alkoxy)phenyl, bevorzugt p-Methoxyphenyl, p-Halogenphenyl, bevorzugt p-Chlorphenyl und p-Trifluormethylphenyl.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform steht X für eine 25 nichtanellierte C_1 - bis C_3 -Alkylenbrücke, wobei C_2 - und C_3 -Alkylenbrücken gegebenenfalls eine Doppelbindung aufweisen können. Insbesondere weisen diese Reste X 1, 2, 3 oder 4 Substituenten auf, die ausgewählt sind unter Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, Halogen oder Alkyloxycar-30 bonyl.

Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist X ausgewählt unter Resten der Formeln II.1 bis II.10

35

45

25 Z für O, S oder NR¹⁶ steht, wobei R¹⁶ für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht,

oder Z für eine C₁- bis C₃-Alkylenbrücke steht, die eine Doppelbindung und/oder einen Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylsubstituenten aufweisen kann, wobei der Arylsubstituent einen, zwei oder drei der für Aryl genannten Substituenten, tragen kann,

oder Z für eine C_2 - bis C_3 -Alkylenbrücke steht, die durch O, S oder NR^{16} unterbrochen ist,

R⁸, R⁹, R⁹, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen.

Vorzugsweise steht X für einen Rest der Formeln II.1 oder II.2, worin R⁸ und R⁹ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, insbesondere COOEt, stehen. Besonders bevorzugt stehen R⁸ und R⁹ beide für Wasserstoff.

Vorzugsweise steht X für einen Rest der Formel II.3, worin R^8 und R^9 unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl stehen.

Bevorzugt ist in der Formel I einer der Reste Y¹ oder Y² oder sind 5 beide Reste Y¹ und Y² ausgewählt unter solchen Resten der Formeln PR⁶R⁷, P(OR⁶)R⁷, P(OR⁶)(OR⁷), OPR⁶R⁷, OP(OR⁶)R⁷ und OP(OR⁶)(OR⁷), worin R⁶ und R⁷ ausgewählt sind unter C₁-C₆-Alkyl, insbesondere Ethyl, n-Propyl, Isopropyl und tert.-Butyl, C₅-C₇-Cycloalkyl, insbesondere Cyclohexyl, Aryl, insbesondere Phenyl und Hetaryl, insbesondere Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Indolyl und Carbazolyl.

Bevorzugt ist in der Formel I einer der Reste Y¹ oder Y² oder sind beide Reste Y¹ und Y² ausgewählt unter solchen Resten der Formeln 15 PR6R7, P(OR6)R7, P(OR6)(OR7), OPR6R7, OP(OR6)R7 und OP(OR6)(OR7), worin R6 und R7 zusammen mit dem Phosphoratom und, falls vorhanden, dem/den Sauerstoffatom(en), an die sie gebunden sind, für einen 5- bis 8-gliedrigen Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Aryl und/ 20 oder Hetaryl anelliert ist, wobei die anellierten Gruppen unabhängig voneinander je einen, zwei, drei oder vier Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, Nitro, Cyano, Carboxyl, SO3H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E² und Carboxylat, tragen können.

25

Bevorzugt sind die Reste Y^1 und Y^2 ausgewählt unter Phosphin-, Phosphinit- und/oder Phosphitresten der allgemeinen Formel III

30

worin

35 .

- x, y und z unabhängig voneinander für 0 oder 1 stehen und
- D zusammen mit dem Phosphoratom und, falls x und/oder y für 1 stehen, dem/den Sauerstoffatom(en), an die es gebunden ist, für einen 5- bis 8-gliedrigen Heterocyclus steht, der gegebenenfalls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Aryl und/oder Hetaryl anelliert ist, wobei die anellierten Gruppen unabhängig voneinander je einen, zwei, drei oder vier Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Nitro, Cyano, Carboxyl und Carboxylat, tragen können.

Der Rest D steht vorzugsweise für eine C₂- bis C₇-Alkylenbrücke, die 1-, 2- oder 3-fach mit Aryl anelliert ist und die zusätzlich einen Substituenten, der ausgewählt ist unter Alkyl, Cycloalkyl und gegebenenfalls substituiertem Aryl, aufweisen kann und/oder die zusätzlich durch ein gegebenenfalls substituiertes Heteroatom unterbrochen sein kann.

Bei den anellierten Arylen der Reste D handelt es sich bevorzugt um Benzol oder Naphthalin. Anellierte Benzolringe sind vorzugs-10 weise unsubstituiert oder weisen 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 Substituenten auf, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO3H, Sulfonat, NE1E2, Alkylen-NE1E2, Trifluormethyl, Nitro, Carboxyl, Alkoxycarbonyl und Cyano. Anellierte Naphthaline sind vorzugsweise unsubstituiert oder weisen im nicht anellierten 15 Ring und/oder im anellierten Ring jeweils 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 der zuvor bei den anellierten Benzolringen genannten Substituenten auf. Anellierte Naphthaline, die im anellierten Ring substituiert sind, weisen vorzugsweise einen Substituenten in ortho-Position zur Phosphonitgruppe auf. Dieser steht dann be-20 vorzugt für Alkyl oder Alkoxycarbonyl. Bei den Substituenten der anellierten Aryle steht Alkyl vorzugsweise für C1- bis C4-Alkyl und insbesondere für Methyl, Isopropyl und tert.-Butyl. Alkoxy steht dabei vorzugsweise für C_1 - bis C_4 -Alkoxy und insbesondere für Methoxy. Alkoxycarbonyl steht vorzugsweise für C_1 - bis C_4 -Al-25 koxycarbonyl. Halogen steht dabei insbesondere für Fluor und Chlor.

Wenn die C₂- bis C₇-Alkylenbrücke des Restes D durch 1, 2 oder 3, gegebenenfalls substituierte Heteroatome unterbrochen ist, so
30 sind diese ausgewählt unter O, S oder NR¹⁸, wobei R¹⁸ für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht. Vorzugsweise ist die C₂- bis C₇-Alkylenbrücke des Restes D durch ein gegebenenfalls substituiertes Heteroatom unterbrochen.

- 35 Wenn die C₂- bis C₇-Alkylenbrücke des Restes D substituiert ist, so weist sie 1, 2 oder 3, insbesondere 1 Substituenten auf, der/die ausgewählt ist/sind unter Alkyl, Cycloalkyl und Aryl, wobei der Arylsubstituent 1, 2 oder 3 der für Aryl genannten Substituenten tragen kann. Vorzugsweise weist die Alkylenbrücke D einen Substituenten auf, der ausgewählt ist unter Methyl, Ethyl, Isopropyl, Phenyl, p-(C₁- bis C₄-Alkyl)phenyl, bevorzugt p-Methylphenyl, p-(C₁- bis C₄-Alkoxy)phenyl, bevorzugt p-Methoxyphenyl, p-Halogenphenyl, bevorzugt p-Chlorphenyl und p-Trifluormethylphenyl.
- 45 Vorzugsweise steht der Rest D für eine C_4 bis C_7 -Alkylenbrücke, die wie zuvor beschrieben anelliert und/oder substituiert und/oder durch gegebenenfalls substituierte Heteroatome unterbrochen

ist. Insbesondere steht der Rest D für eine C₄- bis C₅-Alkylenbrücke, die ein- oder zweifach mit Phenyl und/oder Naphthyl anelliert ist, wobei die Phenyl- oder Naphthylgruppen 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 der zuvor genannten Substituenten tragen 5 können.

Vorzugsweise steht der Rest D (d. h. R⁶ und R⁷ gemeinsam) zusammen mit dem Phosphoratom und, falls vorhanden, dem/den Sauerstoffatom(en), an die er gebunden ist, für einen 5- bis 8-gliedrigen

10 Heterocyclus, wobei D (R⁶ und R⁷ gemeinsam) für einen Rest steht, der ausgewählt ist unter den Resten der Formeln II.5 bis II.9,

worin

35

45

Z für O, S oder NR¹⁶ steht, wobei
R¹⁶ für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht,

oder Z für eine C_1 - bis C_3 -Alkylenbrücke steht, die eine Doppelbindung und/oder einen Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylsubstituenten aufweisen kann, wobei der Arylsubstituent einen, zwei oder drei der für Aryl genannten Substituenten tragen kann,

oder Z für eine C_2 - bis C_3 -Alkylenbrücke steht, die durch O, S oder NR^{16} unterbrochen ist,

R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen.

WO 01/58589 PCT/EP01/01422

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.5, worin R^8 und R^9 für Wasserstoff stehen.

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.6a

5

$$\mathbb{R}^{9}$$

$$\mathbb{R}^{8}$$
(II.6a)

10

worin

R⁸ für Wasserstoff, C₁- bis C₄-Alkyl, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², vorzugsweise Wasserstoff oder C₁- bis C₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Isopropyl oder tert.-Butyl, steht,

R⁹ für Wasserstoff, C₁- bis C₄-Alkyl, bevorzugt Methyl, Isopropyl oder tert.-Butyl, C₁- bis C₄-Alkoxy, bevorzugt Methoxy, Fluor, Chlor oder Trifluormethyl, steht. R⁹ kann auch für SO₃H, Sulfonat, NE¹E² oder Alkylen-NE¹E² stehen.

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.7a

25

$$\mathbb{R}^9$$
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^8
 \mathbb{R}^8
 \mathbb{R}^19
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9
 \mathbb{R}^9

30

worin

R⁸ und R⁹ die zuvor bei der Formel II.6a angegebenen Bedeutungen besitzen,

35

R¹⁹ für Wasserstoff, C_1 - bis C_4 -Alkyl, bevorzugt Methyl oder Ethyl, Phenyl, $p-(C_1$ - bis C_4 -Alkoxy)phenyl, bevorzugt p-Methoxyphenyl, p-Fluorphenyl, p-Chlorphenyl oder p-(Trifluormethyl)phenyl steht.

40

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.8, worin R^8 , R^9 , R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} und R^{15} für Wasserstoff stehen.

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.8, worin R⁸, R⁹, **45** R¹⁰, R¹¹, R¹³ und R¹⁵ für Wasserstoff stehen und die Reste R¹² und R¹⁴ unabhängig voneinander für Alkoxycarbonyl, bevorzugt Methoxy-, Ethoxy-, n-Propyloxy- oder Isopropyloxycarbonyl, stehen. Insbe-

sondere stehen die Reste \mathbb{R}^{12} und \mathbb{R}^{14} in ortho-Position zum Phosphoratom bzw. Sauerstoffatom.

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.9, worin R^8 , R^9 , 5 R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} und R^{15} für Wasserstoff stehen und Z für CR^{19} steht, wobei R^{19} die zuvor angegebenen Bedeutungen besitzt.

Vorzugsweise steht D für einen Rest der Formel II.9, worin R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹³ und R¹⁵ für Wasserstoff stehen, Z für CR¹⁹ steht und 10 die Reste R¹² und R¹⁴ unabhängig voneinander für Alkoxycarbonyl, bevorzugt Methoxy-, Ethoxy-, n-Propyloxy- oder Isopropyloxycarbonyl, stehen. Insbesondere stehen die Reste R¹² und R¹⁴ in orthoposition zum Phosphoratom bzw. Sauerstoffatom.

15 Insbesondere ist die phosphorhaltige Verbindung ausgewählt unter Verbindungen der Formeln I.i bis I.v

worin

ausgewählt ist unter $C_1-C_6-Alkyl$, $C_1-C_6-Alkoxy$, $C_5-C_7-Cycloal-$ Ra koxy, Phenyl, Phenoxy und Pentafluorphenyl, wobei die Phenylund Phenoxyreste gegebenenfalls einen Substituenten, ausge-5 wählt unter Carboxyl, Carboxylat, -SO3H und Sulfonat aufweisen können,

 R^{b} , R^{c} und R^{c} unabhängig voneinander ausgewählt sind unter 10 Wasserstoff, $C_1-C_6-Alkyl$, $C_1-C_6-Alkoxy$, $C_1-C_6-Alkoxy$ carbonyl und Aryl,

Rd und Re unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Wasserstoff und $C_1-C_6-Alkyl$,

15

Rf und Rg unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Wasserstoff, C1-C6-Alkyl und C1-C6-Alkoxy, und

A¹ und A² unabhängig voneinander für N oder CR⁵ stehen, wobei R⁵ 20 für Wasserstoff oder C_1 - C_8 -Alkyl steht.

Die Reste Rb, Rb', Rc und Rc' sind vorzugsweise ausgewählt unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, tert.-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, n-Butoxy, tert.-25 Butoxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl und Phenyl.

Im Folgenden sind Beispiele für erfindungsgemäß bevorzugte phosphorhaltige Verbindungen angegeben.

30 35

$$(I.la-g)$$

PR,

(I.2a-h)

a: R = Phenyl

b: R = Cyclohexyl

c: R = Isopropyl d: R = tert-Butyl

e: R = Phenoxy

f: R = Ethoxy

 $g: R = C_6F_5$

 $h: R = 3-C_6H_4-SO_3Na$

(I.3a-h)

осн₃

OCH₃

осн3

OCH₃

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt in der Regel durch [4+2]-Cycloadditionsreaktionen, im Falle der Verbindungen I mit Bicyclo[2.2.2]-Grundkörpern vorzugsweise durch [4+2]-Cycloaddition (Diels-Alder-Reaktion), von entsprechend substituierten Anthracenen, Acridinen oder von heteroanalogen Verbindungen als Dien-Komponente mit zur Ausbildung der verbrückenden Gruppen X befähigten Dienophilen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur 35 Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, wobei X für einen Rest der Formeln II.1, II.2, II.3 oder II.4

steht, worin

25

R⁸, R⁹, R⁹, R⁹, R¹⁰ und R¹¹ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen,

5

durch Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel I.1

$$R^2$$
 A^1
 A^2
 A^2
 A^3
 A^4

(I.1)

worin

15

10

A¹ und A² unabhängig voneinander für B, N, P oder CR⁵ stehen, wobei R⁵ für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hetaryl oder einen, gegebenenfalls über eine Spacergruppe gebundenen, polymeren Träger steht,

20

ya und Yb unabhängig voneinander für Reste Yl oder Y2, wie zuvor definiert, stehen,
oder Ya und Yb unabhängig voneinander für Halogen, OH,
OC(O)CF3 oder SO3Me mit Me = Wasserstoff, Li, Na oder K, stehen, wobei Ya und/oder Yb auch für Wasserstoff stehen kann,
wenn jeweils einer der Reste R2 und/oder R4 eine Alkoxygruppe bedeutet, die sich in der ortho-Position von Ya und/oder Yb befindet,

30 R¹, R², R³ und R⁴ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl oder Cyano stehen,

mit einer Verbindung, ausgewählt unter Verbindungen der Formeln 35 II.a, II.b, II.c oder II.d

40
$$R^{8}-C \equiv C-R^{9}$$
 $R^{8}R^{8}'C=CR^{9}R^{9}'$ R^{10} R^{11} (II.a) (II.b) (II.c) (II.d)

oder einer zur Ausbildung einer Verbindung der Formeln II.c oder 45 II.d geeigneten Vorstufe, in einer [4+2]-Cycloaddition (Diels-Alder-Reaktion) und

gegebenenfalls Funktionalisierung von Resten Ya und/oder Yb zu Resten Yl und/oder Yl.

19

Zur Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Verbindungen der 5 Formel I.1, worin R¹, R², R³ und R⁴ die zuvor angegebenen Bedeutungen besitzen, kann man z. B. ein 1,8-Dihalogen-substituiertes Anthrachinon der Formel III, worin Y^a und Y^b eine der vorgenannten Bedeutungen haben und beispielsweise für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom, stehen, gemäß folgendem Schema 1

10

WO 01/58589

$$R^{2} \xrightarrow{R^{1}} R^{3}$$

$$R^{2} \xrightarrow{R^{2}} R^{4}$$

$$(III)$$

$$(I.1)$$

zu einer Verbindung der Formel I.1 reduzieren. Derartige Reduk-20 tionen gelingen beispielsweise mit Zink und Ammoniak und anschließender Umsetzung mit HCl/Isopropanol, wie dies z. B. in J. Org. Chem. 1980, 45, 1807-1817; J. Org. Chem. 1973, 38, 1167-1173; Bull. Chem. Soc. Jpn. 1971, 44, 1649-1652 und J. Am. Chem. Soc. 1969, 34, 3089-3092 beschrieben ist. Die Umwandlung 25 von Verbindung III in Verbindung I.1 gelingt beispielsweise auch durch Umsetzung von III mit Natriumborhydrid und Wasser (siehe T.R. Criswell et al., J. Org. Chem. 39 (1974), 770-774) oder durch Umsetzung mit Aluminiumalkoholaten cyclischer Alkohole z.B. Cyclohexanol in Gegenwart dieser Alkohole (siehe M.W. Haenel et 30 al., Chem. Ber. 124, 1991, 333, sowie Fieser, Williamson, Organic Experiments, 3rd ed., 1975, S. 416ff. Ein geeignetes Verfahren zur Herstellung von 1,8-Dichloranthracen findet sich in H. House, J. Org. Chem. 1986, 51, 921-929. Auf die Offenbarung dieser Schriften wird hiermit in vollem Umfang Bezug genommen.

35

Beispiele für geeignete Verbindungen der Formel III sind z. B. Verbindungen der Formel III mit R¹, R², R³ und R⁴ = Wasserstoff, in denen Ya und Yb ausgewählt sind unter Fluor, Chlor, Brom, Iod SO₃H, SO₃K, SO₃Na, OH, Alkoxy, wie Methoxy oder Ethoxy. Wenn zwei 40 Reste R² und R⁴ oder R¹ und R³ eine Alkoxygruppe bedeuten, die jeweils in ortho-Position zu Ya bzw. Yb stehen, kann Ya und Yb in III auch Wasserstoff bedeuten.

Zum Aufbau des Bicyclo[2.2.2]-Grundgerüstes kann man die Verbin-45 dung der Formel I.1, wie zuvor beschrieben, mit einem geeigneten Dienophil, vorzugsweise ausgewählt unter Verbindungen der Formeln II.a, II.b, II.c und II.d, gemäß folgendem Schema 2 umsetzen.

- 10 In der Formel IV steht F für einen von einer Verbindung II.a bis II.d nach Entfernen einer Etheno- bzw. Ethinogruppe abgeleiteten Rest. Wird zur Diels-Alder-Reaktion ein Acetylenderivat II.a eingesetzt, so resultieren Verbindungen IV, die eine Ethenobrücke aufweisen (dargestellt durch die gestrichelte Doppelbindung).
- Geeignete Verbindungen der Formel II.a sind z. B. Acetylendicarbonsäure und deren Halbester und Diester mit C_1 bis C_8 -Monoalkoholen.
- 20 Geeignete Verbindungen der Formel II.b sind z. B. Maleinsäure, Fumarsäure sowie deren Halbester und Diester mit C_1 bis C_8 -Monoalkoholen.

Die Dehydroaromaten II.c und II.d werden vorzugsweise aus ge25 eigneten Vorstufen in situ hergestellt und zur [4.2]-Cycloaddition eingesetzt. Geeignete Ausgangsstufen und Verfahren sind
z. B. in Carey, Sundberg, Advanced Organic Chemistry, 2. Auflage,
Teil B, S. 402ff, Plenum Press, New York (1983) beschrieben, worauf hier Bezug genommen wird. Vorzugsweise erfolgt die Herstel30 lung der Dehydroaromaten II.c und II.d durch Diazotierung der
entsprechenden ortho-Aminocarbonsäuren gemäß folgendem Schema 3.

WO 01/58589 PCT/EP01/01422

Zur Diazotierung werden vorzugsweise Alkylnitrite, wie n-Butylnitrit, eingesetzt.

Ein geeignetes Verfahren zur Herstellung von 1,8-disubstituierten 5 Ethanoanthracenen, wie z. B. 1,8-Dichlorethanoanthracen, ist in JACS 94 (1972), S. 3080-3088 beschrieben, worauf hier Bezug genommen wird.

Die Funktionalisierung der Reste Ya und Yb zu den Resten Y¹ und Y²

10 kann in Analogie zu bekannten Verfahren erfolgen. Beispielsweise kann man Verbindungen der Formel IV, worin Ya und Yb für Halogen, vorzugsweise Chlor, stehen, zunächst lithiieren und das dabei gebildete Zwischenprodukt mit einer Verbindung, die am Phosphoratom ein Halogenatom, vorzugsweise ein Chloratom trägt, beispielsweise eine Verbindung der Formel Cl-P(R6)2, Cl-P(R6)(R7) oder Cl-P(R7)2, umsetzen. Die Herstellung der erfindungsgemäß besonders bevorzugten Verbindungen I, worin R für einen Rest der Formel III mit z = 0 steht, erfolgt beispielsweise durch Umsetzung von IV mit Verbindungen der Formel V gemäß folgendem Schema 4,

20

$$(IV) \quad \frac{1) \text{ Li}}{2) \quad (V)} \quad (I)$$

25

$$V = \begin{pmatrix} O \\ D \\ O \\ V \end{pmatrix} P - C1$$

30 wobei x, y und D die zuvor für die Verbindungen der Formel III angegebenen Bedeutungen besitzen.

Anstelle von Verbindungen der Formel IV mit Ya = Yb = Halogen könen auch solche Verbindungen IV mit Ya = Yb = Wasserstoff li
35 thiiert werden, in denen in der Orthoposition von Ya und Yb sich jeweils eine Alkoxygruppe oder Alkoxycarbonylgruppe befindet. Derartige Reaktionen sind unter dem Begriff "ortho-Lithiierung" in der Literatur beschrieben (siehe z.B. D. W. Slocum, J. Org. Chem., 1976, 41, 3652-3654; J. M. Mallan, R. L. Bebb, Chem. Rev., 1969, 693ff; V. Snieckus, Chem. Rev., 1980, 6, 879-933). Die da-

- 40 1969, 693ff; V. Snieckus, Chem. Rev., 1980, 6, 879-933). Die dabei erhaltenen Organolithiumverbindungen können dann mit den Phosphorhalogenverbindungen in der oben angegebenen Weise zu den Zielverbindungen I umgesetzt werden.
- 45 In analoger Weise gelingt die Herstellung der Arsen- und der Antimonverbindungen I.

PCT/EP01/01422

30

45

Verbindungen der Formel IV mit Ya = Yb = OH können durch sukzessive Umsetzung mit Trifluormethansulfonsäureanhydrid in Gegenwart einer Stickstoffbase wie Triethylamin und nachfolgend mit einem Phosphid der Formel MeP(R⁶)₂, worin Me für Li, Na oder K steht, in 5 Verbindungen der Formel I mit Ya = Yb = P(R⁶)₂ umgewandelt werden. Dabei ist R⁶ unter solchen vorgenannten Resten ausgewählt, die gegenüber Basen inert sind. MeP(R⁶)₂ steht dann beispielsweise für KP(C₆H₅)₂. Diese Reaktion kann analog der von J. V. Allen et al. in Tetrahedron 50, 1994, S. 799-808 beschriebenen Umsetzung durchgeführt werden.

Verbindungen IV mit Ya = Yb = SO3K oder = SO3Na können durch Umsetzung mit einem Phosphid der Formel MeP(R6)2, worin R6 unter solchen vorgenannten Resten ausgewählt ist, die gegenüber Basen inert sind, und Me für Li, Na oder K steht, beispielsweise mit KP(C6H5)2 in die Verbindungen der Formel I mit Ya = Yb = P(R6)2, umgewandelt werden. Diese Reaktion kann analog den von M. W. Haenel, Chem. Ber. 124, 1991, S.333 oder von H. Zorn, Chem. Ber. 98, 1965, S. 2431 beschriebenen Umsetzungen durchgeführt werden.

Verbindungen der Formel IV mit $Y^a = Y^b = F$ können analog der von Haenel in Synlett, 1988, 301-302 beschriebenen Reaktion in die entsprechenden Diarylphosphine überführt werden.

25 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Katalysator, umfassend wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit mindestens einem P-, As- oder Sb-haltigen Liganden, der ausgewählt ist unter Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie zuvor beschrieben.

Vorzugsweise ist das Metall der VIII. Nebengruppe ausgewählt unter Cobalt, Ruthenium, Iridium, Rhodium, Nickel, Palladium und Platin.

35 Die erfindungsgemäßen Katalysatoren können einen oder mehrere der phosphorhaltigen Verbindungen der Formel I aufweisen. Zusätzlich zu den zuvor beschriebenen Liganden der allgemeinen Formel I können sie noch wenigstens einen weiteren Liganden, ausgewählt unter Halogeniden, Aminen, Carboxylaten, Acetylacetonat, Aryl- oder Al-40 kylsulfonaten, Hydrid, CO, Olefinen, Dienen, Cycloolefinen, Nitrilen, N-haltigen Heterocyclen, Aromaten und Heteroaromaten,

trilen, N-haltigen Heterocyclen, Aromaten und Heteroaromaten, Ethern, PF₃, Phospholen, Phosphabenzolen sowie ein-, zwei- und mehrzähnigen Phosphin-, Phosphinit-, Phosphonit-, Phosphoramidit und Phosphitliganden aufweisen.

Der vorliegenden Erfindung liegt auch die Aufgabe zugrunde, ein verbessertes Verfahren zur Hydroformylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, zur Verfügung zu stellen. Dabei soll bei der Hydroformy-5 lierung von α-Olefinen vorzugsweise ein möglichst hoher Anteil an α-Aldehyden, bzw. -Alkoholen erzielt werden. Insbesondere soll das Verfahren zur Hydroformylierung interner linearer Olefine bei hoher Regioselektivität zugunsten terminaler Produktaldehyde ge-

PCT/EP01/01422

10

WO 01/58589

eignet sein.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Hydroformylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, durch Umsetzung mit Kohlenmonoxid und Wasserstoff in Gegenwart wenigstens eines Hydroformylierungskatalysatoren, der ausgewählt ist unter den zuvor beschriebenen erfindungsgemäßen Katalysatoren.

Im Allgemeinen werden unter Hydroformylierungsbedingungen aus den jeweils eingesetzten Katalysatoren oder Katalysatorvorstufen ka20 talytisch aktive Spezies der allgemeinen Formel H_xM_y(CO)_zL_q gebildet, worin M für ein Metall der VIII. Nebengruppe, L für eine erfindungsgemäße phosphorhaltige Verbindung und q, x, y, z für ganze Zahlen, abhängig von der Wertigkeit und Art des Metalls sowie der Bindigkeit des Liganden L, stehen. Vorzugsweise stehen z und q unabhängig voneinander mindestens für einen Wert von 1, wie z. B. 1, 2 oder 3. Die Summe aus z und q steht bevorzugt für einen Wert von 2 bis 5. Dabei können die Komplexe gewünschtenfalls zusätzlich noch mindestens einen der zuvor beschriebenen weiteren Liganden aufweisen.

30

Bei dem Metall M handelt es sich vorzugsweise um Cobalt, Ruthenium, Rhodium, Nickel, Palladium, Platin, Osmium oder Iridium und insbesondere um Cobalt, Ruthenium, Iridium, Rhodium, Nickel, Palladium und Platin.

35

Nach einer bevorzugten Ausführungsform werden die Hydroformylierungskatalysatoren in situ, in dem für die Hydroformylierungsreaktion eingesetzten Reaktor, hergestellt. Gewünschtenfalls können die erfindungsgemäßen Katalysatoren jedoch auch separat her40 gestellt und nach üblichen Verfahren isoliert werden. Zur in situ-Herstellung der erfindungsgemäßen Katalysatoren kann man z. B.
wenigstens eine phosphorhaltige Verbindung der allgemeinen Formel
I, eine Verbindung oder einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe, gegebenenfalls wenigstens einen weiteren zusätzlichen
45 Liganden und gegebenenfalls ein Aktivierungsmittel in einem iner-

PCT/EP01/01422

ten Lösungsmittel unter den Hydroformylierungsbedingungen umsetzen.

Geeignete Rhodiumverbindungen oder -komplexe sind z. B. Rho5 dium(II) - und Rhodium(III) -salze, wie Rhodium(III) -chlorid, Rhodium(III) -nitrat, Rhodium(III) -sulfat, Kalium-Rhodiumsulfat, Rhodium(II) - bzw. Rhodium(III) -carboxylat, Rhodium(II) - und Rhodium(III) -acetat, Rhodium(III) -oxid, Salze der Rhodium(III) säure, Trisammoniumhexachlororhodat(III) etc. Weiterhin eignen
10 sich Rhodiumkomplexe, wie Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat, Acetylacetonatobisethylenrhodium(I) etc. Vorzugsweise werden Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat oder Rhodiumacetat eingesetzt.

Ebenfalls geeignet sind Rutheniumsalze oder -verbindungen. Geeignete Rutheniumsalze sind beispielsweise Ruthenium(III)chlorid, Ruthenium(IV)-, Ruthenium(VI)- oder Ruthenium(VIII)oxid, Alkalisalze der Rutheniumsauerstoffsäuren wie K₂RuO₄ oder KRuO₄ oder Komplexverbindungen, wie z. B. RuHCl(CO)(PPh₃)₃. Auch können die Metallcarbonyle des Rutheniums wie Trisrutheniumdodecacarbonyl oder Hexarutheniumoctadecacarbonyl, oder Mischformen, in denen CO teilweise durch Liganden der Formel PR₃ ersetzt sind, wie Ru(CO)₃(PPh₃)₂, im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden.

Geeignete Cobaltverbindungen sind beispielsweise Cobalt(II)chlo25 rid, Cobalt(II)sulfat, Cobalt(II)carbonat, Cobalt(II)nitrat, deren Amin- oder Hydratkomplexe, Cobaltcarboxylate, wie Cobaltacetat, Cobaltethylhexanoat, Cobaltnaphthanoat, sowie der CobaltCaprolactamat-Komplex. Auch hier können die Carbonylkomplexe des
Cobalts wie Dicobaltoctacarbonyl, Tetracobaltdodecacarbonyl und
30 Hexacobalthexadecacarbonyl eingesetzt werden.

Die genannten und weitere geeignete Verbindungen des Cobalts, Rhodiums, Rutheniums und Iridiums sind im Prinzip bekannt und in der Literatur hinreichend beschrieben oder sie können vom Fach-35 mann analog zu den bereits bekannten Verbindungen hergestellt werden.

Geeignete Aktivierungsmittel sind z. B. Brönsted-Säuren, Lewis-Säuren, wie z. B. BF_3 , $AlCl_3$, $2nCl_2$, und Lewis-Basen.

40

Als Lösungsmittel werden vorzugsweise die Aldehyde eingesetzt, die bei der Hydroformylierung der jeweiligen Olefine entstehen, sowie deren höher siedende Folgereaktionsprodukte, z. B. die Produkte der Aldolkondensation. Ebenfalls geeignete Lösungsmittel sind Aromaten, wie Toluol und Xylole, Kohlenwasserstoffe oder Gemische von Kohlenwasserstoffen, auch zum Verdünnen der oben ge-

nannten Aldehyde und der Folgeprodukte der Aldehyde. Weitere Lö-

WO 01/58589 PCT/EP01/01422 25

sungsmittel sind Ester aliphatischer Carbonsäuren mit Alkanolen, beispielsweise Essigester oder Texanol™, Ether wie tert.-Butylmethylether und Tetrahydrofuran. Bei ausreichend hydrophilisierten Liganden können auch Aikohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, Isobutanol, Ketone, wie Aceton und Methylethylketon etc., eingesetzt werden. Ferner können als Lösungsmittel auch sogenannten "Ionic Liquids" verwendet werden. Hierbei handelt es sich um flüssige Salze, beispielsweise um N,N'-Dialkylimidzoliumsalze wie die N-Butyl-N'-methylimidazoliumsalze, Tetraalkylmidzoliumsalze wie die Tetra-n-butylammoniumsalze, N-Alkylpyridiniumsalze wie die Tetra-n-butylammoniumsalze, Tetraalkylphosphoniumsalze wie die Trishexyl(tetradecyl)phosphoniumsalze, z.B. die Tetrafluoroborate, Acetate, Tetrachloroaluminate, Hexa-fluorophosphate, Chloride und Tosylate.

15

Weiterhin ist es möglich die Umsetzungen auch in Wasser oder wässrigen Lösungsmittelsystemen, die neben Wasser ein mit Wasser mischbares Lösungsmittel, beispielsweise einen Alkohol wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, Isobutanol, ein Keton wie Aceton und Methylethylketon oder ein anderes Lösungsmittel enthalten. Zu diesem Zweck setzt man Liganden der Formel I ein, die mit polaren Gruppen, beispielsweise ionischen Gruppen wie SO₃Me, CO₂Me mit Me = Na, K oder NH₄ oder wie N(CH₃)₃+ modifiziert sind. Die Umsetzungen erfolgen dann im Sinne einer

- 25 Zweiphasenkatalyse, wobei der Katalysator sich in der wässrigen Phase befindet und Einsatzstoffe und Produkte die organische Phase bilden. Auch die Umsetzung in den "Ionic Liquids" kann als Zweiphasenkatalyse ausgestaltet sein.
- 30 Das Molmengenverhältnis von phosphorhaltigem Ligand zu Metall der VIII. Nebengruppe liegt im Allgemeinen in einem Bereich von etwa 1:1 bis 1 000:1.

Als Substrate für das erfindungsgemäße Hydroformylierungsverfah35 ren kommen prinzipiell alle Verbindungen in Betracht, welche eine oder mehrere ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen enthalten. Dazu zählen z. B. Olefine, wie α-Olefine, interne geradkettige und interne verzweigte Olefine. Geeignete α-Olefine sind z. B. Ethylen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 1-Octen,
40 1-Nonen, 1-Decen, 1-Undecen, 1-Dodecen etc.

Geeignete geradkettige interne Olefine sind vorzugsweise C_4 - bis C_{20} -Olefine, wie 2-Buten, 2-Penten, 2-Hexen, 3-Hexen, 2-Hepten, 3-Hepten, 2-Octen, 3-Octen, 4-Octen etc.

Geeignete verzweigte, interne Olefine sind vorzugsweise C₄- bis C₂₀-Olefine, wie 2-Methyl-2-Buten, 2-Methyl-2-Penten, 3-Me-thyl-2-Penten, verzweigte, interne Hepten-Gemische, verzweigte, interne Octen-Gemische, verzweigte, interne Nonen-Gemische, verzweigte, interne Undecen-Gemische, verzweigte, interne Undecen-Gemische, verzweigte, interne Dodecen-Gemische etc.

Geeignete zu hydroformylierende Olefine sind weiterhin C5- bis C8-Cycloalkene, wie Cyclopenten, Cyclohexen, Cyclohepten, Cycloocten 10 und deren Derivate, wie z. B. deren C1- bis C20-Alkylderivate mit 1 bis 5 Alkylsubstituenten. Geeignete zu hydroformylierende Olefine sind weiterhin Vinylaromaten, wie Styrol, α -Methylstyrol, 4-Isobutylstyrol etc. Geeignete zu hydroformylierende Olefine sind weiterhin α,β-ethylenisch ungesättigte Mono- und/oder Dicar-15 bonsäuren, deren Ester, Halbester und Amide, wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Crotonsäure, Itaconsäure, 3-Pentensäuremethylester, 4-Pentensäuremethylester, Ölsäuremethylester, Acrylsäuremethylester, Methacrylsäuremethylester, unqesättigte Nitrile, wie 3-Pentennitril, 4-Pentennitril, Acrylni-20 tril, Vinylether, wie Vinylmethylether, Vinylethylether, Vinylpropylether etc., C3- bis C20-Alkenole, -Alkendiole und -Alkadienole, wie 2,7-Octadienol-1. Ein bevorzugtes Alkenol ist Allylalkohol. Geeignete Substrate sind weiterhin Di- oder Polyene mit isolierten oder konjugierten Doppelbindungen. Dazu zählen z. B. 25 1,3-Butadien, 1,4-Pentadien, 1,5-Hexadien, 1,6-Heptadien, 1,7-Octadien, Vinylcyclohexen, Dicyclopentadien, 1,5,9-Cyclooctatrien sowie Butadienhomo- und -copolymere.

Bevorzugt ist ein Verfahren, das dadurch gekennzeichnet ist, dass 30 der Hydroformylierungskatalysator in situ hergestellt wird, wobei man mindestens eine erfindungsgemäße P-, As- oder Sb-haltige Verbindung, eine Verbindung oder einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe und gegebenenfalls ein Aktivierungsmittel in einem inerten Lösungsmittel unter den Hydroformylierungsbedingungen zur Reaktion bringt.

Die Hydroformylierungsreaktion kann kontinuierlich, semikontinuierlich oder diskontinuierlich erfolgen.

- 40 Geeignete Reaktoren für die kontinuierliche Umsetzung sind dem Fachmann bekannt und werden z.B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. 1, 3. Aufl., 1951, S. 743 ff. beschrieben.
- 45 Geeignete druckfeste Reaktoren sind dem Fachmann ebenfalls bekannt und werden z. B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. 1, 3. Auflage, 1951, S. 769 ff. beschrieben. Im All-

WO 01/58589 PCT/EP01/01422

gemeinen wird für das erfindungsgemäße Verfahren ein Autoklav verwendet, der gewünschtenfalls mit einer Rührvorrichtung und einer Innenauskleidung versehen sein kann.

5 Die Zusammensetzung des im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Synthesegases aus Kohlenmonoxid und Wasserstoff kann in weiten Bereichen variieren. Das molare Verhältnis von Kohlenmonoxid und Wasserstoff beträgt in der Regel etwa 5:95 bis 70:30, bevorzugt etwa 40:60 bis 60:40. Insbesondere bevorzugt wird ein molates Verhältnis von Kohlenmonoxid und Wasserstoff im Bereich von etwa 1:1 eingesetzt.

Die Temperatur bei der Hydroformylierungsreaktion liegt im Allgemeinen in einem Bereich von etwa 20 bis 180 °C, bevorzugt etwa 50 bis 150 °C. Die Reaktion wird in der Regel bei dem Partialdruck des Reaktionsgases bei der gewählten Reaktionstemperatur durchgeführt. Im Allgemeinen liegt der Druck in einem Bereich von etwa 1 bis 700 bar, bevorzugt 1 bis 600 bar, insbesondere 1 bis 300 bar. Der Reaktionsdruck kann in Abhängigkeit von der Aktivität des eingesetzten erfindungsgemäßen Hydroformylierungskatalysators variiert werden. Im Allgemeinen erlauben die erfindungsgemäßen Katalysatoren auf Basis von phosphorhaltigen Verbindungen eine Umsetzung in einem Bereich niedriger Drücke, wie etwa im Bereich von 1 bis 100 bar.

25

Die erfindungsgemäßen Hydroformylierungskatalysatoren lassen sich nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren vom Austrag der Hydroformylierungsreaktion abtrennen und können im Allgemeinen erneut für die Hydroformylierung eingesetzt werden.

30

holen erhalten.

Vorteilhafterweise zeigen die erfindungsgemäßen Katalysatoren eine hohe Aktivität, so dass in der Regel die entsprechenden Aldehyde in guten Ausbeuten erhalten werden. Bei der Hydroformylierung von α-Olefinen sowie von innenständigen, linearen Olefinen 35 zeigen sie zudem eine sehr geringe Selektivität zum Hydrierprodukt des eingesetzten Olefins. Die Hydroformylierungsaktivität von Katalysatoren auf Basis von Verbindungen der Formel I ist überraschenderweise in der Regel höher als die Isomerisierungsaktivität bezüglich der Bildung mittenständiger Doppelbindungen.
40 Vorteilhafterweise zeigen die erfindungsgemäßen Katalysatoren bei der Hydroformylierung von α-Olefinen eine hohe Selektivität zugunsten der α-Aldehyde bzw. -Alkohole. Zudem werden im Allgemeinen auch bei der Hydroformylierung von internen linearen Olefinen (isomerisierende Hydroformylierung) gute Ausbeuten an α-Aldehyden 45 bzw. -Alkoholen und insbesondere auch an n-Aldehyden bzw. -Alko-

Die zuvor beschriebenen, erfindungsgemäßen Katalysatoren, die chirale Verbindungen der allgemeinen Formel I umfassen, eignen sich zur enantioselektiven Hydroformylierung.

- 5 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Katalysatoren, umfassend eine der zuvor beschriebenen P-, As- oder Sb-haltigen Verbindungen, zur Hydroformylierung von Verbindungen mit wenigstens einer ethylenisch ungesättigten Doppelbindung.
- 10 Ein weiteres Einsatzgebiet für die erfindungsgemäßen Katalysatoren stellt die Hydrocyanierung von Olefinen dar. Auch die erfindungsgemäßen Hydrocyanierungskatalysatoren umfassen Komplexe eines Metalls der VIII. Nebengruppe, insbesondere Cobalt, Nickel, Ruthenium, Rhodium, Palladium, Platin, bevorzugt Nickel, Palla-
- 15 dium und Platin und ganz besonders bevorzugt Nickel. In der Regel liegt das Metall im erfindungsgemäßen Metallkomplex nullwertig vor. Die Herstellung der Metallkomplexe kann, wie bereits für den Einsatz als Hydroformylierungskatalysatoren zuvor beschrieben, erfolgen. Gleiches gilt für die in situ-Herstellung der erfin-

20 dungsgemäßen Hydrocyanierungskatalysatoren.

Ein zur Herstellung eines Hydrocyanierungskatalysators geeigneter Nickelkomplex ist z. B. Bis(1,5-cyclooctadien)nickel(0).

25 Gegebenenfalls können die Hydrocyanierungskatalysatoren, analog zu dem bei den Hydroformylierungskatalysatoren beschriebenen Verfahren, in situ hergestellt werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur 30 Herstellung von Nitrilen durch katalytische Hydrocyanierung, das dadurch gekennzeichnet ist, dass die Hydrocyanierung in Gegenwart mindestens eines der zuvor beschriebenen erfindungsgemäßen Katalysatoren erfolgt. Geeignete Olefine für die Hydrocyanierung sind allgemein die zuvor als Einsatzstoffe für die Hydroformylierung genannten Olefine. Eine spezielle Ausführungsform des erfindungs-

- 35 genannten Olefine. Eine spezielle Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens betrifft die Herstellung von Gemischen monoolefinischer C₅-Mononitrile mit nichtkonjugierter C=C- und C≡N-Bindung durch katalytische Hydrocyanierung von 1,3-Butadien oder 1,3-Butadien-haltigen Kohlenwasserstoffgemischen und die Isomeri-
- 40 sierung/Weiterreaktion zu gesättigten C_4 -Dinitrilen, vorzugsweise Adipodinitril in Gegenwart mindestens eines erfindungsgemäßen Katalysators. Bei der Verwendung von Kohlenwasserstoffgemischen zur Herstellung von monoolefinischer C_5 -Mononitrilen nach dem erfindungsgemäßen Verfahren wird vorzugsweise ein Kohlenwasserstoffge-
- 45 misch eingesetzt, das einen 1,3-Butadiengehalt von mindestens

WO 01/58589 PCT/EP01/01422 29

10 Vol.-%, bevorzugt mindestens 25 Vol.-%, insbesondere mindestens 40 Vol.-%, aufweist.

1,3-Butadien-haltige Kohlenwasserstoffgemische sind in großtech5 nischem Maßstab erhältlich. So fällt z. B. bei der Aufarbeitung von Erdöl durch Steamcracken von Naphtha ein als C4-Schnitt bezeichnetes Kohlenwasserstoffgemisch mit einem hohen Gesamtolefinanteil an, wobei etwa 40 % auf 1,3-Butadien und der Rest auf Monoolefine und mehrfach ungesättigte Kohlenwasserstoffe sowie Alkane entfällt. Diese Ströme enthalten immer auch geringe Anteile von im Allgemeinen bis zu 5 % an Alkinen, 1,2-Dienen und Vinylacetylen.

Reines 1,3-Butadien kann z.B. durch extraktive Destillation aus 15 technisch erhältlichen Kohlenwasserstoffgemischen isoliert werden.

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren lassen sich vorteilhaft zur Hydrocyanierung solcher olefinhaltiger, insbesondere 1,3-Buta20 dien-haltiger Kohlenwasserstoffgemische einsetzen, in der Regel auch ohne vorherige destillative Aufreinigung des Kohlenwasserstoffgemischs. Möglicherweise enthaltene, die Effektivität der Katalysatoren beeinträchtigende Olefine, wie z. B. Alkine oder Cumulene, können gegebenenfalls vor der Hydrocyanierung durch selektive Hydrierung aus dem Kohlenwasserstoffgemisch entfernt werden. Geeignete Verfahren zur selektiven Hydrierung sind dem Fachmann bekannt.

Die erfindungsgemäße Hydrocyanierung kann kontinuierlich, semi30 kontinuierlich oder diskontinuierlich erfolgen. Geeignete Reaktoren für die kontinuierliche Umsetzung sind dem Fachmann bekannt
und werden z. B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie,
Band 1, 3. Auflage, 1951, S. 743 ff. beschrieben. Vorzugsweise
wird für die kontinuierliche Variante des erfindungsgemäßen Ver35 fahrens eine Rührkesselkaskade oder ein Rohrreaktor verwendet.
Geeignete, gegebenenfalls druckfeste Reaktoren für die semikontinuierliche oder kontinuierliche Ausführung sind dem Fachmann bekannt und werden z. B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen
Chemie, Band 1, 3. Auflage, 1951, S. 769 ff. beschrieben. Im All40 gemeinen wird für das erfindungsgemäße Verfahren ein Autoklav
verwendet, der gewünschtenfalls mit einer Rührvorrichtung und einer Innenauskleidung versehen sein kann.

PCT/EP01/01422

Die erfindungsgemäßen Hydrocyanierungskatalysatoren lassen sich nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren vom Austrag der Hydrocyanierungsreaktion abtrennen und können im Allgemeinen erneut für die Hydrocyanierung eingesetzt werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Carbonylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, durch Umsetzung mit Kohlenmonoxid und wenigstens einer Verbindung mit einer nucleophilen

10 Gruppe in Gegenwart eines Carbonylierungskatalysators, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man als Carbonylierungskatalysator einen Katalysator auf Basis eines P-, As- oder Sb-haltigen Liganden der allgemeinen Formel I einsetzt.

15 Auch die erfindungsgemäßen Carbonylierungskatalysatoren umfassen Komplexe eines Metalls der VIII. Nebengruppe, bevorzugt Nickel, Cobalt, Eisen, Ruthenium, Rhodium und Palladium, insbesondere Palladium. Die Herstellung der Metallkomplexe kann wie bereits zuvor bei den Hydroformylierungskatalysatoren und Hydrocyanie20 rungskatalysatoren beschrieben erfolgen. Gleiches gilt für die in situ-Herstellung der erfindungsgemäßen Carbonylierungskatalysatoren.

Geeignete Olefine für die Carbonylierung sind die allgemein zuvor 25 als Einsatzstoffe für die Hydroformylierung und Hydrocyanierung genannten Olefine.

Vorzugsweise sind die Verbindungen mit einer nucleophilen Gruppe, ausgewählt unter Wasser, Alkoholen, Thiolen, Carbonsäureestern, 30 primären und sekundären Aminen.

Eine bevorzugte Carbonylierungsreaktion ist die Überführung von Olefinen mit Kohlenmonoxid und Wasser zu Carbonsäuren (Hydrocarboxylierung). Dazu zählt insbesondere die Umsetzung von Ethylen 35 mit Kohlenmonoxid und Wasser zu Propionsäure.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Katalysatoren, umfassend eine erfindungsgemäße P-, As- oder Sb-haltige Verbindung, wie zuvor beschrieben, zur Hydroformylierung, 40 Hydrocyanierung, Carbonylierung, Hydrierung, Olefinoligomerisierung und -polymerisierung und zur Metathese.

Die Erfindung wird anhand der folgenden, nicht einschränkenden Beispiele näher erläutert.

WO 01/58589 PCT/EP01/01422

Beispiele

I. Herstellung von Verbindungen I

5 Beispiel 1:

1,8-Bis(diphenylphosphino)triptycen (= 1,8-Bis(diphenyl-phosphino)-9,10-dihydro-9,10-benzoanthracen) (Ligand A):

10 1.1 Herstellung von 1,8-Dichloranthracen

25 g (91 mmol) 1,8-Dichloranthrachinon und 65 g (1 mol) Zn-Staub wurden in 1 l einer 20 gew.-%igem wässrigen Ammoniaklösung suspendiert und 3 h zum Rückfluss erhitzt. Nach Abkühlen 15 auf Raumtemperatur wurde der Feststoff über einen Büchnertrichter abgetrennt. Die wässrige Phase wurde dreimal mit je 150 ml Dichlormethan extrahiert; der Feststoff wurde unter Behandlung mit Ultraschall mehrfach mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Magne-20 siumsulfat getrocknet und am Rotationsverdampfer vom Lösungsmittel befreit. Der feste weißlich-gelbe Rückstand wurde in 600 ml Propanol und 65 ml 12M Salzsäure suspendiert und 3 h zum Rückfluss erhitzt. Anschließend entfernte man das Lösungsmittel im Vakuum, nahm den Rückstand in Dichlormethan 25 auf, wusch die Lösung mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und trocknete über Magnesiumsulfat. Nach Entfernen des Lösungsmittels erhielt man 1,8-Dichloranthracen als gelben Feststoff, der aus Propanol umkristallisiert wurde.

30 Ausbeute: 9,4 g (38 mmol) = 42 % d. Th. Schmelzpunkt: 155 °C (Literatur: 156-158 °C)

1.2 Herstellung von 1,8-Dichlortriptycen

35 6,97 g (28 mmol) 1,8-Dichloranthracen wurden in 120 ml 1,2-Dichlorethan suspendiert und zum Rückfluss erhitzt. Zu der gelben Lösung gab man 3,2 g (31 mmol) n-Butylnitrit und tropfte hierzu eine Lösung von 4 g (29 mmol) Anthranilsäure in 25 ml 2-Ethoxyethylether. Nach einer halben Stunde destil-40 lierte man aus der schwarzen Lösung so lange das Lösungsmittel ab, bis die Temperatur am Destillationskopf 150 °C betrug. Nach Zugabe von 2 g (20 mmol) Maleinsäureanhydrid erhitzte man 3 min. zum Rückfluss, kühlte anschließend mit einem Eisbad und gab dann eine Lösung von 67 ml Methanol, 45 34,4 ml Wasser und 8 g Kaliumhydroxid zu. Der braune Feststoff wurde abfiltriert und solange mit Methanol: Wasser im Verhältnis 4:1 gewaschen, bis das Waschwasser farblos ablief.

PCT/EP01/01422

5

Der fleischfarbene Feststoff wurde in 2-Butanon gelöst, mit 200 mg Aktivkohle versetzt und diese Mischung eine Stunde zum Rückfluss erhitzt. Nach Abfiltrieren der Aktivkohle engte man die klare Lösung ein und ließ das Produkt im Kühlschrank auskristallisieren. Nach Zugabe von Methanol kristallisiert weiteres Produkt aus. Das Produkt kann aus 2-Butanon umkristallisiert werden.

Ausbeute: 5,61 mg (17 mmol) = 62 %

Schmelzpunkt: 297 °C (Literatur: 299,5-300 °C)

1.3 Herstellung von 1,8-Bis(diphenylphosphino)triptycen

Alle Arbeitsschritte wurden unter Ausschluss von Sauerstoff und Wasser in einer Argonschutzgasatmosphäre durchgeführt.

Zu einer auf -78 °C gekühlten Suspension von 82 mg (12 mmol)
Lithiumpulver in 10 ml Tetrahydrofuran tropfte man eine Lösung von 485 mg (1,5 mmol) 9,10-Benzo-1,8-dichlor-9,10-dihydroanthracen in 20 ml Tetrahydrofuran im Lauf von einer
Stunde. Die dabei erhaltene rote Suspension hielt man weitere
7 h bei -78 °C. Man filtrierte, gab 772 mg (3,5 mmol) Diphenylchlorphosphan zum Filtrat, entfernte die Kühlung, und
rührte die gelbe Lösung 4 h bei Raumtemperatur. Nach Entfernen des gesamten Lösungsmittels im Vakuum wurde der verbleibende Feststoff mit Wasser versetzt und mit Dichlormethan extrahiert. Die Lösungsmittelphase wurde über Magnesiumsulfat
getrocknet. Nach Entfernen des Dichlormethans im Vakuum kristallisierte man das Produkt aus Toluol um.

30 Ausbeute: 392 mg (0,63 mmol) = 42 % Charakterisierung: $^{31}P-NMR$ (CDCl₃, 121.495 MHz, 300K): δ = -14.7 $^{1}H-NMR$ (C₆D₆, 300.132 MHz, 300K): δ = 5.20 (s, 1H, H10), 6.18 (s, 1H, H9), 6.62-7.34 (m, H-Ar) $^{13}C-NMR$ (CDCl₃, 75.469 MHz, 300K): δ = 29.7 (C10), 59.0 (C9), 122.7-145.6 (C-Ar)

40

WO 01/58589 PCT/EP01/01422 33

Beispiel 2:

1,8-Bis(diphenylphosphino)-9,10-ethanoanthracen (Ligand B):

- 5 2.1 Die Herstellung von 1,8-Dichloranthracen erfolgte wie bei 1.1 beschrieben.
- 2.2 1,8-Dichloranthracen wurde nach der Vorschrift in JACS 94(9) (1972), S. 3080-3088 durch Diels-Alder-Reaktion mit Ethen zu 1,8-Dichlor-9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracen umgesetzt.
 - 2.3 Die Herstellung von 1,8-Bis(diphenylphosphino)-9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracen erfolgte durch Lithiierung und Umsetzung mit Diphenylchlorphosphan, wie bei 1.3 beschrieben.

15

II Untersuchung der Katalytischen Wirkung von Übergangsmetallkomplexen mit Liganden der Formel I

Beispiel 3:

20

25

30

45

1,6 mg Biscarbonylrhodium(II)-2,4-pentandionat (Rh(CO)₂acac) und 19 mg 1,8-Bis(diphenylphosphino)triptycen (Ligand A, Ligand-Metall-Verhältnis 5:1 mol/mol) wurden in 5 ml Toluol gelöst und anschließend in einem Autoklaven bei 10 bar Synthesegasdruck (H₂/CO-Atmosphäre - Molverhältnis 1:1) 30 min. auf 100 °C erwärmt. Dann gab man 5 g Octen-1 zu, stellte einen Synthesegasdruck von 5 bar ein und hielt die Temperatur 4 h bei. Der Reaktionsaustrag wurde gaschromatographisch analysiert. Der Umsatz bezogen auf eingesetztes Octen-1 betrug 43 %. Die Selektivität hinsichtlich der Bildung von Nonanal betrug 92 %. Der Anteil an n-Nonanal betrug 99,2 %.

Beispiel 4:

1,6 mg Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat und 57 mg Ligand A (Ligand-Metall-Verhältnis = 15:1) wurden in 5 g Toluol gelöst und im Glasautoklav bei 10 bar CO/H₂ (1:1) in 30 min. auf 100 °C erwärmt. Anschließend wurden 5 g Octen-1 zugegeben und für 4 h ein Synthesegasdruck von 10 bar eingestellt. Eine Analyse des Reaktionsaustrags zeigte einen Umsatz von Octen-1 von 77 % mit einer Aldehydselektivität von 98 % und einer Linearität von 99 %. Der α-Anteil betrug 100 %.

Beispiel 5:

1,6 mg Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat, 76 mg Ligand A und
16 mg Triphenylphosphin (Triptyphos-Triphenylphosphin-Rho5 dium-Verhältnis = 20:10:1) wurden in 5 g Toluol gelöst und im
Glasautoklav bei 10 bar CO/H₂ (1:1) in 30 min. auf 100 °C erwärmt. Anschließend wurden 5 g Octen-1 zugegeben, auf 120 °C
erwärmt und für 4 h ein Synthesegasdruck von 10 bar eingestellt. Eine Analyse des Reaktionsaustrags zeigte einen Umsatz von Octen-1 von 97 % mit einer Aldehydselektivität von
92 % und einer Linearität von 99 %. Der α-Anteil betrug
100 %.

Beispiel 6:

15

20

25

30

5,42 mg Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat und 181,3 mg Ligand B wurden getrennt in je 5,5 g Diphenylether gelöst, zusammengegeben und bei 10 bar Synthesegasdruck (CO: H_2 = 1:1), 100 °C über 30 min. präformiert. Anschließend wurden mittels einer Schleuse 11 g 1-Octen (Reinheit: 97 % 1-Octen; Rest: interne Octene) zugegeben, und es wurde bei 100 °C und 10 bar 4 h hydroformyliert. Eine Analyse des Reaktionsaustrags mittels Gaschromatographie ergab einen Umsatz an 1-Octen von 98 %. Die Aldehydselektivität betrug 96 %, der n-Anteil 99 % und der α -Anteil (n- und iso-Aldehydanteil) 100 %.

Daraus wird ersichtlich, dass man unter Einsatz der neuen Katalysatoren mit hoher Linearität und sehr guter Aktivität bei gleichzeitig minimaler Isomerisierung zu innenständigen Olefinen endständige Olefine zu endständigen Aldehyden umsetzen kann.

35

40

5

10

25

Patentansprüche

1. Verbindung der allgemeinen Formel I

worin

- 15 A¹ und A² unabhängig voneinander für B, N, P oder CR⁵ stehen, wobei R⁵ für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl oder Hetaryl steht,
- x für O, S, NRa oder eine zweiwertige verbrückende Gruppe 20 steht, wobei Ra für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht,
 - Y¹ und Y² unabhängig voneinander für mindestens ein Phosphor-, Arsen- oder Antimonatom aufweisende Reste stehen, worin das Phosphor-, Arsen- oder Antimonatom direkt oder über ein Sauerstoffatom an den Phenylring in Formel I gebunden ist,
- R¹, R², R³ und R⁴ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, NE¹E²,
 Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl oder
 Cyano stehen, wobei E¹ und E² gleich oder verschieden
 sind und für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl stehen.
- 35 2. Verbindung der allgemeinen Formel I, wie in Anspruch 1 definiert, worin A¹ und/oder A² für CR⁵ stehen, wobei R⁵ für einen, gegebenenfalls über eine Spacergruppe gebundenen, polymeren Träger steht.

3. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin Y¹ und Y² unabhängig voneinander für je einen Rest der Formeln PR^6R^7 , $P(OR^6)R^7$, $P(OR^6)(OR^7)$, OPR^6R^7 , $OP(OR^6)R^7$ oder $OP(OR^6)(OR^7)$ stehen, worin

5

10

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Alkyl, Cycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen, welche gegebenenfalls einen, zwei oder drei Substituenten ausgewählt unter Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Cycloalkyloxy, Aryloxy, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Carboxyl, Carboxylat, Acyl, SO₃H, Sulfonat, NE¹E² und Alkylen-NE¹E² tragen, wobei E¹ und E² die zuvor genannten Bedeutungen haben, oder

R6 und R7 zusammen mit dem Phosphoratom und, falls vorhanden,
dem/den Sauerstoffatom(en), an die sie gebunden sind, für
einen 5- bis 8-gliedrigen Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Aryl und/oder Hetaryl anelliert ist, wobei die
anellierten Gruppen unabhängig voneinander je einen,
zwei, drei oder vier Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO3H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E²
Nitro, Cyano, Carboxyl und Carboxylat, tragen können und
wobei der Heterocyclus gegebenenfalls zusätzlich ein oder
zwei Heteroatom(e), die ausgewählt sind unter N, O und S,
aufweisen kann.

4. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin

X für eine C_1 - bis C_{10} -Alkylenbrücke steht, die eine, zwei, 30 drei oder vier Doppelbindungen und/oder einen, zwei, drei oder vier Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, Nitro, Cyano, Carboxyl, Carboxylat, Cycloalkyl und Aryl, aufweisen kann, wobei der Arylsubstituent zusätzlich einen, zwei oder drei Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO3H, Sul-35 fonat, NE1E2, Alkylen-NE1E2, Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl oder Cyano, tragen kann, und/oder die Alkylenbrücke X durch ein, zwei oder drei nicht benachbarte, gegebenenfalls substituierte Heteroatome unterbrochen sein 40 kann, und/oder die Alkylenbrücke X ein-, zwei- oder dreifach mit Aryl und/oder Hetaryl anelliert sein kann, wobei die anellierten Aryl- und Hetarylgruppen je einen, zwei oder drei Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Cycloalkoxy, Aryloxy, Acyl, Halogen, SO3H, Sulfonat, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Car-45 boxyl, Alkoxycarbonyl, NE¹E² oder Alkylen-NE¹E², tragen

können, wobei E^1 und E^2 gleich oder verschieden sein können und für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl stehen.

5. Verbindung nach Anspruch 4, wobei X ausgewählt ist unter Resten der Formeln II.1 bis II.10

worin

40 Z für O, S oder NR¹⁶ steht, wobei R¹⁶ für Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht,

oder Z für eine C₁- bis C₃-Alkylenbrücke steht, die eine Doppelbindung und/oder einen Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylsubstituenten aufweisen kann, wobei der Arylsubstituenten tuent einen, zwei oder drei Substituenten, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E²,

5

10

Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl oder Cyano, tragen kann,

oder Z für eine C_2 - bis C_3 -Alkylenbrücke steht, die durch O_r S oder NR^{16} unterbrochen ist,

- R⁸, R⁹, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴ und R¹⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen.
- Verbindung nach einem der Ansprüche 3 bis 5, wobei R⁶ und R⁷ zusammen mit dem Phosphoratom und, falls vorhanden, dem/den Sauerstoffatom(en), an die sie gebunden sind, für einen 5- bis 8-gliedrigen Heterocyclus stehen, wobei R⁶ und R⁷ gemeinsam für einen Rest stehen, der ausgewählt ist unter den Resten II.5 bis II.9, wie in Anspruch 5 definiert.
- Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die ausgewählt ist unter Verbindungen der Formeln I.i bis I.v

15 worin

20

25

35

- Ra ausgewählt ist unter C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₅-C₇-Cy-cloalkoxy, Phenyl, Phenoxy und Pentafluorphenyl, wobei die Phenyl- und Phenoxyreste gegebenenfalls einen Substituenten, ausgewählt unter Carboxyl, Carboxylat, -SO₃H und Sulfonat aufweisen können,
- R^b , R^c und R^c unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy-carbonyl und Aryl,
 - R^d und R^e unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Wasserstoff und C_1 - C_6 -Alkyl,
- Rf und Rg unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl und C_1 - C_6 -Alkoxy, und
 - A^1 und A^2 unabhängig voneinander für N oder CR^5 stehen, wobei R^5 für Wasserstoff oder $C_1-C_8-Alkyl$ steht.

8. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, wobei X für einen Rest der Formeln II.1, II.2, II.3 oder II.4

steht, worin

R8, R8', R9, R9', R10 und R11 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, SO3H, Sulfonat, NE1E2, Alkylen-NE1E2, Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen,

durch Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel I.1

10

5

$$R^2$$
 A^1
 A^2
 A^3
 R^4

(I.1)

15

20

25

30

worin

 ${\tt A}^1$ und ${\tt A}^2$ unabhängig voneinander für B, N, P oder CR 5 stehen, wobei R5 für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hetaryl oder einen, gegebenenfalls über eine Spacergruppe gebundenen, polymeren Träger steht,

Ya und Yb unabhängig voneinander für Reste Y1 oder Y2, wie in Anspruch 1 definiert, stehen, oder Ya und Yb unabhängig voneinander für Halogen, OH, OC(O)CF3 oder SO3Me mit Me = Wasserstoff, Li, Na oder K, stehen, wobei Ya und/oder Yb auch für Wasserstoff stehen kann, wenn jeweils einer der Reste R2 und/oder R4 eine Alkoxygruppe bedeutet, die sich in der ortho-Position von Ya und/oder Yb befindet,

R1, R2, R3 und R4 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl oder Cyano stehen,

mit einer Verbindung, ausgewählt unter Verbindungen der Formeln II.a, II.b, II.c oder II.d

40

40
$$R^{8} - C \equiv C - R^{9} \quad R^{8}R^{8} \cdot C = CR^{9}R^{9} \cdot$$
45 (II.a) (II.b) (II.c) (II.d)

WO 01/58589 PCT/EP01/01422

oder einer zur Ausbildung einer Verbindung der Formeln II.c oder II.d geeigneten Vorstufe, in einer [4+2]-Cycloaddition (Diels-Alder-Reaktion) und

- Funktionalisierung von Resten Ya und/oder Yb zu Resten Yl und/oder Y2.
- Katalysator, umfassend wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit mindestens einem Liganden, der ausgewählt ist unter Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie in einem der Ansprüche 1 bis 7 definiert.
- 10. Katalysator nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass das Metall der VIII. Nebengruppe ausgewählt ist unter Cobalt, Ruthenium, Iridium, Rhodium, Nickel, Palladium und Platin.
- Katalysator nach einem der Ansprüche 9 oder 10, der zusätzlich wenigstens einen weiteren Liganden, ausgewählt unter Halogeniden, Aminen, Carboxylaten, Acetylacetonat, Aryl- oder Alkylsulfonaten, Hydrid, CO, Olefinen, Dienen, Cycloolefinen, Nitrilen, N-haltigen Heterocyclen, Aromaten und Heteroaromaten, Ethern, PF3, Phospholen, Phosphabenzolen sowie ein-, zwei- und mehrzähnigen Phosphin-, Phosphinit-, Phosphonit-,
 Phosphoramidit und Phosphitliganden aufweist.
- 12. Verfahren zur Hydroformylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, durch Umsetzung mit Kohlenmonoxid und Wasserstoff in Gegenwart eines Hydroformylierungskatalysators, dadurch gekennzeichnet, dass man als Hydroformylierungskatalysator einen Katalysator nach einem der Ansprüche 9 bis 11 einsetzt.
- 13. Verfahren zur Hydrocyanierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten,
 durch Umsetzung mit Cyanwasserstoff in Gegenwart eines Hydrocyanierungskatalysators, dadurch gekennzeichnet, dass man als
 Hydrocyanierungskatalysator einen Katalysator nach einem der
 Ansprüche 9 bis 11 einsetzt.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, dass der Hydroformylierungskatalysator oder der
 Hydrocyanierungskatalysator in situ hergestellt wird, wobei
 man mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel I, wie
 in den Ansprüchen 1 bis 7 definiert, eine Verbindung oder einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe und gegebenenfalls ein Aktivierungsmittel in einem inerten Lösungsmit-

PCT/EP01/01422

tel unter den Hydroformylierungsbedingungen oder Hydrocyanierungsbedingungen zur Reaktion bringt.

- 15. Verfahren zur Carbonylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, durch Umsetzung mit Kohlenmonoxid und wenigstens einer Verbindung mit einer nucleophilen Gruppe in Gegenwart eines Carbonylierungskatalysators, dadurch gekennzeichnet, dass man als Carbonylierungskatalysator einen Katalysator nach einem der Ansprüche 9 bis 11 einsetzt.
- 16. Verwendung von Katalysatoren, umfassend wenigstens eine Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Hydroformylierung, Hydrocyanierung, Carbonylierung, Hydrierung, Olefinoligomerisierung und -polymerisierung und zur Metathese.

20

25

30

35

40

inte. .onal Application No PCT/EP 01/01422

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER B01J31/18 B01J31/22 B01J31/ C07C13/68 C07C2/50 C07B37/ C07C51/14	24 C07C13/44 C07C13/64 12 C07C45/50 C07C253/10	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
	SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by classification B01J C07C C07F C07B	tion symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	pase and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data	·	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages Relevant to	claim No.
A	US 5 817 848 A (DE VRIES JOHANNE AL) 6 October 1998 (1998-10-06) column 4, line 55 -column 8, lin claims; examples 		
Y Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.	
	ther documents are listed in the continuation of box C. ategories of cited documents:	<u>^</u>	
"A" docum	ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application bu cited to understand the principle or theory underlying the	t
consi	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention *X* document of particular relevance; the claimed Invention	-
filing	date ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken a	lone
which citatio	n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when	the
other	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means meant published prior to the international filing date but than the priority date claimed	document is combined with one or more other such doc ments, such combination being obvious to a person skil in the art. *&* document member of the same patent family	led
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	
	28 June 2001	12/07/2001	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Goebel. M	

Inte onal Application No
PCT/EP 01/01422

		PCT/EP 01/01422
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Independent to the
Calegory *	Chairon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; FU, TAI Y. ET AL: "The synthesis of anthraphos, a conformationally rigid, C2-symmetric diphosphine and the x-ray crystal structure of 'Rh(COD)(anthraphos)!BF4" retrieved from STN	1-11,16
	Database accession no. 122:265491 XP002170785 Strukturformel abstract & TETRAHEDRON LETT. (1994), 35(41), 7593-6	
	•	
A	DE 196 52 350 A (STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH) 18 June 1998 (1998-06-18) cited in the application the whole document	1,9, 12-16
Α	HILLEBRAND S ET AL: "4,5-Bis(diphenylphosphino)acridine: A New Type of Tridentate Phosphorus-Nitrogen-Phosphorus Ligands" TETRAHEDRON LETTERS,NL,ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, vol. 39, no. 8, 19 February 1998 (1998-02-19), pages 813-816, XP004106806	1,9,16
A	ISSN: 0040-4039 the whole document WO 98 39345 A (MATHEY FRANCOIS ;ROBIN FREDERIC (FR); SPAGNOL MICHEL (FR); MERCIER) 11 September 1998 (1998-09-11) claims 1,13,17,54,55,64-73; examples	1,3-5, 8-11
A	WO 98 30569 A (PENN STATE RES FOUND) 16 July 1998 (1998-07-16) claims	1,9,16
A	GB 1 254 063 A (SHELL INT RES MIJ NV) 17 November 1971 (1971-11-17) the whole document	12
	*	

International application No. EP01/01422

Continuation of box I.2

Claims Nos. 1-3, 6 and 9-16 relate to a disproportionately large number of possible compounds, methods (cf Bridge « X » in Claim No. 1) and uses (cf « hydrogenation, » « olefin oligomerization » and « olefin polymerization », « methathesis » in Claim No. 16 and the failure to specify the central metal of the catalysts which are to be used), whereby only a small proportion of the above are supported by the description according to the terms of PCT Article 6 and/or can be considered disclosed under the terms of PCT Article 5. In the present case, the patent claims lack the appropriate support and the patent application lacks the required disclosure to such an extent that a meaningful search encompassing the entire scope of protection sought seems impossible. Moreover, in Claim No. 1 the definition of the bridge X, which is essential to the invention, (and consequently in Claims Nos. 2,3, 6 and 9-16, relating thereto), including the (obvious) restriction that it is "bivalent", is completely open and therefore unclear with regard to the limits thereof (Article 6, PCT). For this reason, the search was directed at parts of the claims which appear to be supported and disclosed according to the above-mentioned terms.i.e. the parts relating to

- compounds according to Claim No. 1, wherein X=0, S, Nra (as already defined) or a C1-C10 alkylene bridge as defined in Claim No. 4, and correspondingly the compounds, methods and uses of Claims Nos. 2, 3, 6 and 9-16 relating thereto;
- the uses according to Claim No.16 in the preceding restriction in so far as they relate to (i) hydroformylation, hydrocyanation and carbonylation, and (ii) the catalysts contain a metal according to Claim No. 9.

The applicant is reminded that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). The EPO, in its capacity as the authority entrusted with the internal preliminary examination, does not as a general rule conduct a preliminary examination of subject matter for which no search report is available. This also applies to the case where the patent claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or to the case where the applicant provides new patent claims pursuant to the procedure mentioned in PCT Chapter II.

Information on patent family members

Inte. .onal Application No
PCT/EP 01/01422

	atent document d in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
US	5817848	A	06-10-1998	BE AU CA CN EP JP WO	1008343 A 2375395 A 2189569 A 1151745 A 0758338 A 9512817 T 9530680 A	02-04-1996 29-11-1995 16-11-1995 11-06-1997 19-02-1997 22-12-1997 16-11-1995	
DE	19652350	Α	18-06-1998	WO EP	9827101 A 0946573 A	25-06-1998 06-10-1999	
WO	9839345	Α .	11-09-1998	FR AU EP	2760457 A 6838498 A 0968220 A	11-09-1998 22-09-1998 05-01-2000	٠.
WO	9830569	Α .	16-07-1998	AU EP US	5907898 A 1021451 A 5936127 A	03-08-1998 26-07-2000 10-08-1999	
GB	1254063	A	17-11-1971	BE CA DE FR NL	728951 A 966497 A 1909620 A 2002763 A 6902960 A,C	26-08-1969 22-04-1975 18-09-1969 31-10-1969 01-09-1969	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte. .onales Aktenzeichen PCT/EP 01/01422

A. KLASSII	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES	007010/44	CO7C12/64
IPK 7	B01J31/18 B01J31/22 B01J31/24		C07C13/64 C07C253/10
	C07C13/68 C07C2/50 C07B37/12 C07C51/14	(0/049/90	00/0253/10
North Marian	CU/C51/14 ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	itikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
	ter Mindestprüfstoff (Klassilikationssystem und Klassifikationssymbole	e) .	
IPK 7	B01J C07C C07F C07B		
Decharabia	ne aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	veit diese unter die recherchie	rten Gebiete fallen
Hecherchie	THE ADEL HIGH SUIT MINIOESTPHISION GENOVERIGE VENOVERHISIANDING.		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl.	verwendete Suchbegriffe)
FPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data		
	,		
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
Α	US 5 817 848 A (DE VRIES JOHANNES	G ET	1-16
	AL) 6. Oktober 1998 (1998-10-06)	_	
	Spalte 4, Zeile 55 -Spalte 8, Zei	1e 7;	
	Ansprüche; Beispiele		
		/	
ì		,	
ļ			
	*		
		•	·
1			
	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu inehmen	X Siehe Anhang Pater	offamilie
• Besonde	re Kategorien von angegebenen Veröttentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlichung,	die nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der
•A• Veröff	ientlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidier	1. sondern nur zum Verständnis des der nden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden
'F' ättere.	s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Theorie angegeben ist	
"I * Veröff	eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	kann allein aufgrund dies	onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun er Veröffentlichung nicht als neu oder auf
sche	einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer Beren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit b	eruhend betrachtet werden
solid	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie jeführt)	kann nicht als auf erfinde	entischer Tätigkeit beruhend betrachtet entlichung mit einer oder mehreren anderen
'O' Veröf	tentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	Veröffentlichungen diese	er Kategorie in Verbindung gebracht wird und en Fachmann naheliegend ist
'P' Veröft	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht lentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach		lied derselben Patentfamilie ist
	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist s Abschlusses der internationalen Recherche		nationalen Recherchenberichts
Datum de	a reportitioned and illinoistations of the state of the s		
	28. Juni 2001	12/07/2001	
		Bevollmächtigter Bedien	eteter
Name und	1 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Devoimachtigter Detien	gicio:
ĺ	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Coobal W	
1	Tel. (101-70) 340-2016, 1X. 01 001 0po III.	Goebel, M	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte ionales Aktenzeichen
PCT/EP 01/01422

ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; FU, TAI Y. ET AL: "The synthesis of	1-11,16
anthraphos, a conformationally rigid, C2-symmetric diphosphine and the x-ray crystal structure of	
retrieved from STN Database accession no. 122:265491	
Strukturformel Zusammenfassung & TETRAHEDRON LETT. (1994), 35(41), 7593-6	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
DE 196 52 350 A (STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH) 18. Juni 1998 (1998-06-18) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1,9, 12-16
HILLEBRAND S ET AL: "4,5-Bis(diphenylphosphino)acridine: A New Type of Tridentate Phosphorus-Nitrogen-Phosphorus Ligands" TETRAHEDRON LETTERS,NL,ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 39, Nr. 8, 19. Februar 1998 (1998-02-19), Seiten 813-816, XP004106806 ISSN: 0040-4039 das ganze Dokument	1,9,16
WO 98 39345 A (MATHEY FRANCOIS ;ROBIN FREDERIC (FR); SPAGNOL MICHEL (FR); MERCIER) 11. September 1998 (1998-09-11) Ansprüche 1,13,17,54,55,64-73; Beispiele	1,3-5, 8-11
WO 98 30569 A (PENN STATE RES FOUND) 16. Juli 1998 (1998-07-16) Ansprüche	1,9,16
GB 1 254 063 A (SHELL INT RES MIJ NV) 17. November 1971 (1971–11–17) das ganze Dokument	12
	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; FU, TAI Y. ET AL: "The synthesis of anthraphos, a conformationally rigid, C2-symmetric diphosphine and the x-ray crystal structure of 'Rh(COD)(anthraphos)!BF4" retrieved from STN Database accession no. 122:265491 XP002170785 Strukturformel Zusammenfassung & TETRAHEDRON LETT. (1994), 35(41), 7593-6 DE 196 52 350 A (STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH) 18. Juni 1998 (1998-06-18) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument HILLEBRAND S ET AL: "4,5-Bis(diphenylphosphino)acridine: A New Type of Tridentate Phosphorus-Nitrogen-Phosphorus Ligands" TETRAHEDRON LETTERS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 39, Nr. 8, 19. Februar 1998 (1998-02-19), Seiten 813-816, XP004106806 ISSN: 0040-4039 das ganze Dokument WO 98 39345 A (MATHEY FRANCOIS ;ROBIN FREDERIC (FR); SPAGNOL MICHEL (FR); MERCIER) 11. September 1998 (1998-09-11) Ansprüche 1,13,17,54,55,64-73; Beispiele WO 98 30569 A (PENN STATE RES FOUND) 16. Juli 1998 (1998-07-16) Ansprüche GB 1 254 063 A (SHELL INT RES MIJ NV) 17. November 1971 (1971-11-17)

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-3, 6 und 9-16 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen, Verfahren (vgl. Brücke "X" in Anspruch 1) und Verwendungen (vgl. "Hydrierung", "Olefinoligomerisierung und -polymerisierung", "Metathese" in Anspruch 16 und die fehlende Spezifikation des Zentralmetalls der zu verwendenden Katalysatoren), von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Ferner ist die Definition der erfindungswesentlichen Brücke X in Anspruch 1 (und folglich in den sich darauf beziehenden Ansprüchen 2, 3, 6 und 9-16) bis auf die (selbstverständliche) Einschränkung, dass sie "zweiwertig" ist, komplett offen und somit unklar bzgl. ihrer Grenzen (Art. 6 PCT). Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend: - die Verbindungen nach Anspruch 1, in denen X= 0, S, NRa (wie bereits definiert) oder eine C1-C10 Alkylenbrücke wie in Anspruch 4 definiert, sowie entsprechend die sich darauf beziehenden Verbindungen, Verfahren und Verwendungen der Ansprüche 2, 3, 6 und 9-16; - die Verwendungen nach Ansprüch 16 in der vorangehenden Einschränkung, soweit sie sich (i) auf Hydroformylierung, Hydrocyanierung und Carbonylierung beziehen und (ii) die Katalysatoren ein Metall gemäss Anspruch 9 enthalten.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte. Snales Aktenzeichen
PCT/EP 01/01422

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der · Veröffentlichung		glied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
US	5817848	Α	06-10-1998	BE	1008343 A	02-04-1996
	•		•	AU	2375395 A	29-11-1995
			• •	CA	2189569 A	16-11-1995
				CN	1151745 A.	11-06-1997
				: EP	0758338 A	19-02-1997
				JP	9512817 T	22-12-1997
	· 		<u> </u>	WO .	9530680 A	16-11-1995
DE	19652350	Α	18-06-1998	WO	9827101 A	25-06-1998
				EP	0946573 A	06-10-1999
WO	9839345	Α	11-09-1998	FR	2760457 A	11-09-1998
•				AU	6838498 A	22-09-1998
	•			EP	0968220 A	05-01-2000
WO	9830569	· A	16-07-1998	AU	5907898 A	03-08-1998
				EP	1021451 A	26-07-2000
				US	5936127 A	10-08-1999
GB	1254063	Α	17-11-1971	BE	728951 A	26-08-1969
			•	CA	966497 A	22-04-1975
				DE	1909620 A	18-09-1969
				FR	2002763 A	31-10-1969
				NL	6902960 A,C	01-09-1969

THIS PAGE BLANK (18540)